

Dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym (bez negocjacji) na dostawę urządzeń medycznych do ambulansów drogowych - urządzeń do kompresji klatki piersiowej, respiratorów transportowych, defibrylatorów przenośnych, ssaków elektrycznych, dla potrzeb Samodzielnego Publicznego Pogotowia Ratunkowego w Pruszczu Gdańskim.

1. Działając na podstawie art. 284 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r., poz. 2019, ze zm.), zamawiający udziela następujących wyjaśnień dotyczących Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Pytania:

Dotyczy defibrylatorów:

1. Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności defibrylator cenionego europejskiego producenta o poniższych parametrach:

- Autotest wykonywane automatycznie przy każdym uruchomieniu- bez konieczności jego inicjacji przez operatora, zapisywany na krecie CF z możliwością późniejszego wydruku,
- możliwością automatycznego wydruku protokołu defibrylacji bez jego inicjacji przez operatora,
- Zmianą parametrów defibrylacji z poziomu panelu czołowego.
- Pomiarze tętna w zakresie od 25- 240 u/ min
- Pamięci urządzenie w formie karty CF

Przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ

Dotyczy urządzeń do kompresji klatki piersiowej:

2. Pytanie do punktu 6

Aktywna dekompresja (relaksacja) – wspomaganie odprężenia klatki piersiowej np.: poprzez ssawkę (podciśnienie podczas ruchu zwrotnego).

Parametr dodatkowo oceniany

Czy Zamawiający uzna za spełnienie powyższego parametru po przez urządzenie umożliwiający fizjologiczny powrót klatki piersiowej, przy jednoczesnym zastosowaniu mechanizmu zmniejszającego ryzyko złamania żeber podczas kompresji klatki piersiowej, polegającego na stałym kontrolowaniu oporu klatki piersiowej podczas kompresji oraz dostosowywaniu siły ucisku, umożliwiając tym samym fizjologiczny powrót klatki piersiowej. Takie rozwiązanie pozwoli zamawiającemu na otrzymaniu oferty na urządzenie więcej niż jednego producenta, co jednocześnie da zamawiającemu bardziej konkurencyjną ofertę.

3. Pytanie do punktu 13

Funkcja bezprzewodowej (nie pendrive, nie karta pamięci) automatycznej transmisji danych z wbudowanej pamięci, obejmującej raportowanie parametrów zakończonej resuscytacji tj. godzina włączenia, czas pracy, ilość wykonanych przerw, ich długość oraz głębokość i prędkość uciśnień. Dane przesyłane automatycznie i bezpośrednio z urządzenia na konfigurowalne adresy na e-mail np.: dyrektora medycznego lub/i koordynatora medycznego pogotowia.

Parametr dodatkowo oceniany

Czy Zamawiający uzna za spełnienie powyższego parametru po przez urządzenie które zamiast przysyłać informacje o parametrach prowadzonej resuscytacji za pomocą bezprzewodowej transmisji danych pozowała na informowania o jakości prowadzonej resuscytacji za pomocą sygnałów alarmowych oraz świetlnych generowanych przez urządzenie, przy jednoczesnej możliwości archiwizacji powyższych danych za pomocą karty SD.

4. Pytanie do punktu 14

Bezprzewodowa (nie pendrive, nie karta pamięci) zdalna konfiguracja parametrów pracy urządzenia/urządzeń za pomocą komputera, tabletu, telefonu np.: Dyrektora medycznego lub/i koordynatora medycznego.

Parametr dodatkowo oceniany

Czy Zamawiający uzna za spełnienie powyższego parametru po przez system pozwalający na modyfikację wspomnianych parametrów bez konieczności stosowania dotykowego narzędzia (urządzenia obsługującego technologię WIFI- tablet, telefon, komputer itp.)? Oferowane przez nas rozwiązanie pozwala na modyfikację w czasie rzeczywistym wszystkich parametrów kompresji klatki piersiowej- tryb pracy urządzenia, głębokość kompresji, częstotliwość kompresji bez konieczności stosowania dotykowych urządzeń. Oferowane przez nas rozwiązanie oferuje ten sam efekt przy braku konieczności stosowanie dodatkowych urządzeń, zmniejszając ryzyko

uszkodzenia ich a tym samo zmniejszając pośrednie koszty eksploatacji urządzenie do mechanicznej kompresji klatki piersiowej.

Dotyczy respiratora transportowego:

5. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy, czy Zamawiający dopuści respirator renomowanego europejskiego producenta firmy Weinmann posiadający zastawkę bezpieczeństwa regulowaną w zakresie 10-65 cm H₂O, trigger - wyzwalacz wdechowy: -1,3 mbar przy PEEP > 0; -0,8 mbar przy PEEP = 0, stężenie O₂ 100% i AirMix automatyczny w zakresie 52-77 % O₂ (w zależności od ustawień parametrów wentylacji), parametry monitorowane: : częstość oddechów, objętość oddechowa, objętość minutowa, ciśnienie maksymalne, PEEP, ciśnienie osiągnęte, wyjmowany akumulator, respirator spełnia pozostałe parametry SIWZ?

6. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy, czy Zamawiający oczekuje potwierdzenia zgodności uchwytu mocującego respirator na normę PN EN 1789 w postaci deklaracji zgodności lub certyfikatu, wystawionego przez producenta respiratora?

Dotyczy projektu umowy i ogólnych warunków SWZ:

7. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy z 30 do 90 dni? Przerwanie łańcuchów dostaw spowodowane pandemią COVID-19 oraz wojną na Ukrainie zdecydowanie wpływa na wydłużenie terminów realizacji na dostawy m. in. sprzętu medycznego.

8. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy, czy Zamawiający wydłuży termin na dojazd serwisanta do 72h w dni robocze? Aktualnie wymagany termin jest możliwy do dotrzymania tylko dla Wykonawców mających swój punkt serwisowy blisko Zamawiającego. W innym przypadku dojazd w tak krótkim czasie jest niewykonalny. (§4 ustęp 5)

9. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy, czy Zamawiający zgodzi się na wyznaczenie terminu usunięcia usterki w terminie 14 dni roboczych i wprowadzi odpowiedni zapis do umowy? Aktualne wymaganie zawarte w umowie, mówiące o tym, iż Użytkownik lub Zamawiający wyznaczy termin naprawy jest zbyt mało precyzyjne dla Wykonawców. (§4 ustęp 6)

10. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy, czy Zamawiający zgodzi się na zmianę zapisu §4 ustępu 9 :

„Wymiana Sprzętu w okresie gwarancji na nowy nastąpi w przypadku wystąpienia wady niemożliwej do usunięcia lub wystąpienia 3 istotnych jego awarii, przy czym:

- za istotne uszkodzenie (awarie) przyjmuje się każde uszkodzenie ograniczające poprawne funkcjonowanie Sprzętu,*
- wymiana Sprzętu powinna nastąpić w terminie 14 dni liczonych od chwili zgłoszenia wady,*
- nowy Sprzęt musi posiadać parametry równe lub wyższe w porównaniu do Sprzętu wymienianego,,*

Na:

„Wymiana Sprzętu w okresie gwarancji na nowy nastąpi w przypadku wystąpienia wady niemożliwej do usunięcia lub wystąpienia 3 istotnych jego awarii tego samego rodzaju, przy czym:

- za istotne uszkodzenie (awarie) przyjmuje się każde uszkodzenie ograniczające poprawne funkcjonowanie Sprzętu powstałe bez winy Użytkownika lub Zamawiającego,*
- wymiana Sprzętu powinna nastąpić w terminie 20 dni liczonych od chwili stwierdzenia podstaw do wymiany urządzenia,*
- nowy Sprzęt musi posiadać parametry równe lub wyższe w porównaniu do Sprzętu wymienianego,,*

Takie zapisy zabezpieczają interes zarówno Wykonawcy, jak i Zamawiającego, nie narażając żadnej ze stron.

11. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy, czy Zamawiający zgodzi się na usunięcie zapisu §4 ustęp 13? W zamian za wspomniany zapis Wykonawca może przedstawić zaświadczenie od producenta, iż jest autoryzowanym serwisem na terenie kraju.

Odpowiedzi:

- Ad. 1. Zamawiający wymaga wszystkich parametrów jak w SWZ.
- Ad. 2. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
- Ad. 3. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
- Ad. 4. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
- Ad. 5. Tak, zamawiający dopuszcza taki respirator

Ad. 6. Zamawiający wymaga dostarczenia dokumentów potwierdzających wraz z dostawą sprzętu.

Ad. 7. Ze względu na konieczność rozliczenia dotacji Zamawiający nie wydłuży terminu dostawy.

Ad. 8. Zamawiający wydłuży termin na dojazd serwisanta do 72h w dni robocze.

Ad. 9. Tak, Zamawiający zgodzi się na wyznaczenie terminu usunięcia usterki w terminie 14 dni roboczych i wprowadzi odpowiedni zapis do umowy.

Ad. 10. Zamawiający zmieni zapis §4 ustępu 9 umowy.

Ad. 11. Zamawiający zgodzi się na usunięcie zapisu §4 ust. 13.

II. Działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2021r., poz. 1129, ze zm.), w związku z wyjaśnieniami SWZ, Zamawiający informuje o zmianie treści SWZ.

1. W § 11 ust. 2 i 6 SWZ otrzymują brzmienie:

„2. Termin składania ofert upływa dnia 02.06.2022r. o godz. 09.00. Oferty złożone po tym terminie zostaną odrzucone.”

„6. Wykonawca jest związany ofertą do dnia 01.07.2022r.”

2. W § 12 ust. 1 SWZ otrzymuje brzmienie:

„1. Oferty zostaną otwarte w dniu 02.06.2022r. o godz. 09.10.”

3. W załączniku nr 3 do SWZ - Wzór umowy:

1) § 1 otrzymuje brzmienie:

„1. Przedmiotem umowy jest dostawa urządzeń medycznych na potrzeby ambulansów drogowych będących w dyspozycji Samodzielnego Publicznego Pogotowia Ratunkowego w Pruszczu Gdańskim zwanych dalej „Sprzętem”, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia stanowiącym załącznik nr 1 do niniejszej umowy.

2. Sprzęt winien spełniać wymagania określone w ustawie z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 1565) oraz posiadać deklarację zgodności z normą PN-EN 1789+A2:2015-01, potwierdzającą możliwość przewożenia i pracy urządzeń w ambulansie medycznym.

3. Wraz z dostawą Sprzętu wykonawca dostarczy atesty, certyfikaty, w tym: deklarację zgodności z normą, o której mowa w ust. 2, instrukcje obsługi w języku polskim.”

2) w § 4

a) ust. 5 otrzymuje brzmienie:

„5. Wykonawca zapewni przybycie serwisanta do Obiektu, w czasie nie dłuższym niż do 72 godzin w dni robocze od momentu zgłoszenia wady, usterki lub awarii przez Zamawiającego lub Użytkownika. Użytkownik jest uprawniony do samodzielnego zgłaszania wad, usterek lub awarii Wykonawcy.”

b) ust. 6 otrzymuje brzmienie:

„6. Wykonawca zobowiązany jest do usunięcia na swój koszt wady, usterki lub awarii niezwłocznie, lecz nie później niż w terminie 14 dni roboczych od momentu jej zgłoszenia.”

c) ust. 9 otrzymuje brzmienie:

„9. Wymiana Sprzętu w okresie gwarancji na nowy nastąpi w przypadku wystąpienia wady niemożliwej do usunięcia lub wystąpienia 3 istotnych jego awarii tego samego rodzaju, przy czym:

- 1) za istotne uszkodzenie (awarie) przyjmuje się każde uszkodzenie ograniczające poprawne funkcjonowanie Sprzętu powstałe bez winy Użytkownika lub Zamawiającego,
- 2) wymiana Sprzętu powinna nastąpić w terminie 20 dni liczonych od chwili stwierdzenia podstaw do wymiany urządzenia,
- 3) nowy Sprzęt musi posiadać parametry równe lub wyższe w porównaniu do Sprzętu wymienianego.”

d) skreśla się ust. 13 o treści:

„13. Wykonawca jest obowiązany przekazać Zamawiającemu kserokopie kart gwarancyjnych udzielonych przez producentów Sprzętu oraz upoważnić Zamawiającego oraz Użytkownika do złożenia zgłoszenia reklamacyjnego bezpośrednio do producenta. Powyższe nie zwalnia Wykonawcy z odpowiedzialności względem Zamawiającego i Użytkownika na podstawie udzielonej gwarancji jakości i rękojmi, lecz stanowi to tylko przyznanie Zamawiającemu i Użytkownikowi dodatkowego uprawnienia, z którego Zamawiający lub Użytkownik może skorzystać bez uszczerbku dla przysługujących im roszczeń względem Wykonawcy.”

W pozostałym zakresie SWZ nie ulega zmianie.