

Kielce, dn. 29.03.2024 r.

PYTANIA I ODPOWIEDZI DOTYCZĄCE PRZETARGU NA:

„Dostawę ambulansów wraz z dodatkowym wyposażeniem dla zespołów ratownictwa medycznego w ilości 6 szt.”

Numer sprawy: TP/60/2024

W związku z zapytaniami dotyczącymi postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na: **„Dostawę ambulansów wraz z dodatkowym wyposażeniem dla zespołów ratownictwa medycznego w ilości 6 szt.” numer sprawy: TP/60/2024** Świętokrzyskie Centrum Ratownictwa Medycznego i Transportu Sanitarnego w Kielcach zgodnie z Art. 135 ust. 6 ustawy pzp. przekazuje ich treść i odpowiedzi.

Pytanie 1 – dotyczy – DODATKOWE WYPOSAŻENIE - Urządzenie do bezpiecznego oczyszczania powietrza w karetce

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o poniższych parametrach:

Stacjonarne urządzenie do dezynfekcji ambulansu metodą zamglawiania przeznaczone do zabudowy w ambulansie w części technicznej wyposażone w wąż, dyszę i przejściówkę przez ścianę

Możliwość dezynfekcji lub dezynsekcji pomieszczeń wraz ze sprzętem elektronicznym – potwierdzone przez producenta

Zasilanie elektryczne 230 V, 50 Hz

Stosowany środek dezynfekcyjny oparty na 6 % i 12 % nadtlenu wodoru + kationy srebra oraz 7,9% nadtlenek wodoru + kwas askorbinowy

Środek dezynfekcyjny gotowy do użycia w 1l butelkach

Dotykowy panel z diodami LED umożliwiający wybór kubatury dezynfekowanego pomieszczenia

Urządzenie rozpraszające środek w postaci mikrokropelek do 15 mikronów

Środek nietoksyczny, niekorozyjny, biodegradowalny w 99,9%

Urządzenie z turbiną o prędkości 22000RPM

Szybkość wyrzutu środka przy dyszy: 80m/s

Urządzenie automatycznie wyłączające się po etapie dyfuzji środka

Komputerowa archiwizacja danych dezynfekcji za pomocą łącza mini USB

Możliwość zdalnego uruchamiania procesu dezynfekcji za pomocą pilota

Dedykowane preparaty przebadane z urządzeniem zgodnie z normą EN 17272, potwierdzone działanie wobec: bakterii, wirusów, grzybów, spor

Możliwość kontroli procesu testami chemicznymi

Wymiary 203 mm x 225 mm x 261 mm

Waga 5,9kg

Odpowiedź: Tak, Zamawiający nie określa parametrów urządzenia w SWZ.

Pytanie 2 - dotyczy – DODATKOWE WYPOSAŻENIE - Urządzenie do bezpiecznego oczyszczania powietrza w karetce

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane urządzenie posiadało możliwość przeprowadzenia procesu dezynfekcji oraz dezynsekcji z zastosowaniem kompatybilnych środków?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymogów w tym zakresie.

Pytanie 3 - dotyczy – DODATKOWE WYPOSAŻENIE - Urządzenie do bezpiecznego oczyszczania powietrza w karetce

Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie wyposażone było w dotykowy panel z diodami LED umożliwiający wygodny wybór kubatury dezynfekowanego pomieszczenia?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymogów w tym zakresie.

Pytanie 4 – dotyczy – DODATKOWE WYPOSAŻENIE - Urządzenie do bezpiecznego oczyszczania powietrza w karetce

Czy Zamawiający wymaga aby dedykowane preparaty do zaoferowanego urządzenia zgodnie z polskim prawem posiadały pozwolenie na obrót produktem biobójczym wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych oraz badania zgodne z normą EN 17272 potwierdzające działanie w zakresie: bakterii, wirusów, grzybów, spor?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymogów w tym zakresie.

Pytanie 5 - Dot. § 8 ust. 2 Projektu umowy – Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowienia w zakresie kary umownej na „kary umownej w wysokości 100 zł. za każde rozpoczęte 12 godzin zwłoki.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikacje umowy poprzez ustalenie, iż czas reakcji będzie liczony w godzinach, a czas usunięcia awarii w dniach roboczych? Za dni robocze uznaje się dni od poniedziałku do piątku w godz. 8-16, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7 - Dot. § 6 ust. 4 Czy Zamawiający doprecyzuje postanowienie umowy poprzez wskazanie ze wydłużenie gwarancji dotyczyć będzie naprawianego elementu wyposażenia. Naprawa pojazdu nie powinna skutkować wydłużeniem okresu gwarancji na urządzenia medyczne, które są związane z ewentualną awarią pojazdu i vice versa. Aktualne brzmienie zapisu umowy może prowadzić do powstania zobowiązania którego nie można należycie oszacować przy tworzeniu oferty.

Odpowiedź: Zamawiający przez istniejący zapis rozumie wydłużenie okresu gwarancji tylko urządzenia, które było naprawiane, np. defibrylator, zabudowa medyczna. Bez wpływu na okres gwarancji pozostałych składowych przedmiotów zamówienia.

Pytanie 8 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia umowy: W szczególnych przypadkach każda ze stron może odstąpić od naliczania kar/odsetek ustawowych stronie przeciwnej w celu polubownego załatwienia sprawy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 9 – Dotyczy parametry punktowane - prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga fabrycznego elektrycznego wspomaganie domyknięcia drzwi prawych i lewych do

przestrzeni ładunkowej – w rozumieniu fabryczny, jako system montowany na etapie produkcji samochodu bazowego i objęty gwarancją producenta samochodu bazowego.

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymogów w tym zakresie. Jest to jedynie dodatkowy parametr nie wymagany obligatoryjnie przez Zamawiającego.

Pytanie 10- Dotyczy załącznik nr 6 do SWZ, pkt. III, 3,4 - prosimy o potwierdzenie, iż panele sterujące w przedziale medycznym i przedziale kierowcy mają być przyciskowe (na guziki), a nie np. rezystencyjne, touchscreen, itp.

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie.

Pytanie 11 - Prosimy o podanie marki i modelu drukarki używanej przez Zamawiającego w celu przygotowania odpowiedniego uchwytu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga dostawy uchwytu do drukarki.

Pytanie 12 - dotyczy pozycji „Możliwość wyboru poziomu energii, ładowania, wyzwolenia impulsu defibrylacyjnego i sterowania wydrukiem za pomocą łyżek twardych, jak również za pomocą panelu czołowego” Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności, w efekcie której Zamawiający ma większe szanse uzyskać bardziej korzystną cenowo ofertę dopuści defibrylator, umożliwiający automatyczny wydruk po każdej defibrylacji oraz manualny z poziomu panelu czołowego, obejmujący dane pacjenta, parametry życiowe oraz krzywą EKG? Pragniemy zwrócić uwagę, że proponowane, przez nas rozwiązanie sprowadza się do tego samego efektu, a jedynie jest realizowane w inny- podobny sposób. Automatyczny wydruk pozwala obsługującemu defibrylator na brak konieczności pamiętania o wciśnięciu konkretnego przycisku i skoncentrowaniu się na pacjencie.

Odpowiedź: SWZ zawiera minimalne wymagania i oferowane urządzenie musi je spełniać.

Pytanie 13 - dotyczy pozycji „Częstość impulsów/minutę min. ok. 40-180 imp/min” Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 3 dokonującego nieinwazyjnej stymulacji w tryba fix oraz demand w zakresie od 30 do 150 imp/ min oraz w trybie overdrive od 30 do 300 imp/ min. Pragniemy zwrócić uwagę, że stymulacja pacjenta z bradykardią do wartości 150 ud/ min jest już wartością bardzo dużą i według naszej wiedzy nie ma uzasadnionego medycznego powodu by przekraczać tą wartość.

Odpowiedź: SWZ zawiera minimalne wymagania i oferowane urządzenie musi je spełniać.

Pytanie 14 - dotyczy pozycji „Pamięć wewnętrzna do min. ok. 300-400 zdarzeń i min 30 zrzutów ekranowych(monitorowanie, defibrylacja, stymulacja, procedury terapeutyczne)” Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgodny na zaoferowanie pamięci urządzenia w postaci wymiennej karty pamięci CF (Compact Flash) rejestrującą wszystkie monitorowanie dane.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 15 - dotyczy pozycji „ Transmisja 12 odprowadzeniowego zapisu EKG oraz mierzonych parametrów przez dedykowany modem, transmisja GSM 3 G bez karty sim operatora sieci komórkowej poprzez system ZOLL MedGate stanowiący własność Zamawiającego do pracowni hemodynamicznych w obszarze działania zespołów ratownictwa medycznego ŚCRMiTS w Kielcach.” Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora Corpuls 3, wykorzystującego do przesyłu zapisu EKG i innych danych medycznych system oparty na przesyśle tych danych na

adres email. Proponowane przez nas rozwiązanie, używa modemu GSM zainstalowanego w defibrylatorze do połączenia się z serwerem, który otrzyma zapis EKG. W tym miejscu należy zwrócić uwagę na fakt, że system teletransmisji defibrylatora Corpuls 3 oparty na przesyłaniu danych na adres email jest całkowicie bezpłatny (Zamawiający ponosi jedynie koszt karty SIM- tak jak w przypadku każdego oferowanego na rynku systemu). Chcemy w tym miejscu podkreślić fakt, że system transmisji EKG oferowany w opisanym przez Państwa defibrylatorze jest systemem płatnym oraz zamkniętym- nie dającym możliwości połączenia go z innymi dostępnymi na rynku systemami. System MedGate jest systemem dedykowanym tylko i wyłącznie defibrylatorom marki ZOLL, dystrybuowanym w Polsce przez firmę Pramedica Polska, W naszym przekonaniu, oferowany przez nas system transmisji EKG jest produktem równoważnym, zapewniającym Zamawiającemu nadrzędną funkcjonalność jaką jest przesyłanie zapisu EKG do pracowni hemodynamiki, celem oceny stanu pacjenta pod kątem konieczności pilnej interwencji angioplastyki. W przypadku defibrylatora Corpuls 3, proces ten polega na zmierzeniu zapisu EKG, wraz ze wszystkimi mierzonymi w chwili wykonywania badania parametrami życiowymi pacjenta- np. NIBP, EtCO2, SpO2, SpMet, SpHb, RR, temperatura ciała. Te wszystkie parametry mogą być mierzone i wysyłane bezpłatnie do pracowni hemodynamiki. Po przesłaniu tych danych system transmisji wysyła zapis w formie dokumentu „PDF” na wskazany przez odbiorcę adres email, do którego będzie zawsze miał dostęp lekarz dyżurny w pracowni. Z medycznego punktu widzenia nie ma znaczenia czy przesyłanie danych EKG jest realizowane za pomocą jednego lub dwóch niezależnych systemów. Celem bowiem jest ich sprawne dostarczenie do pracowni hemodynamiki. Wskazywanie konkretnego systemu teletransmisji jest niezgodne z ustawą o zamówieniach publicznych (wyniki kontroli doraźnej w zakresie legalności wyboru zamówienia z wolnej ręki UZP/DKD/KSR/2881/KZ/655/09). W przedstawionym wyniku Prezes Urzędu podaje, że „defibrylatory z możliwością transmisji danych oferowane są bowiem przez różne podmioty funkcjonujące na rynku, zatem Zamawiający nie może określać przedmiotu zamówienia w sposób ograniczający krąg potencjalnych wykonawców danego zamówienia poprzez powiązanie go z innymi produktami (w niniejszej sprawie z systemem teleinformatycznym), gdyż takie działanie narusza zasadę uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców opisaną w art. 7 ust. 1 ustawy. W ocenie Prezesa Urzędu, realizacja zamówień przez zamawiających powinna prowadzić do możliwości swobodnego wyboru spośród dostępnych na rynku produktów lub usług. Nie może być akceptowana sytuacja, w której Zamawiający poprzez opis przedmiotu zamówienia wyłącza konkurencję w zakresie obszaru, co do którego można dokonać wyboru wykonawcy w trybie konkurencyjnym. W przeciwnym przypadku mielibyśmy bowiem do czynienia z sytuacją, w której stosowanie określonego systemu teleinformatycznego determinowałoby na wiele lat zakup urządzeń tylko jednego producenta. Działania takie prowadziłyby do naruszenia zasad wolnego rynku, na którym działają podmioty konkurencyjne, stały również w sprzeczności z ustawą Prawo zamówień publicznych, a ich sankcjonowanie prowadzi do patologii systemu zamówień publicznych”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Na stan wiedzy Zamawiającego istnieje możliwość współpracy innych produktów z systemem MedGate. Ponadto aktualnie wykorzystywany system nie wymaga dodatkowych nakładów finansowych i nie zmusza pracowni hemodynamiki, z którymi współpracuje Zamawiający, do wprowadzenia zmian i szkoleń personelu (pracowni oraz Zamawiającego) w zakresie operowania nowym systemem. Wprowadzenie dodatkowego rozwiązania stwarza realne zagrożenie i wydłuża czas poświęcony na wykonanie transmisji danych, jeśli ratownik medyczny i lekarz dyżurny będą operowali wieloma systemami transmisji.

Pytanie 16 - dotyczy pozycji „Filtr cyfrowy umożliwiający prezentację na ekranie niezakłóconego przebiegu EKG w trakcie uciskania klatki piersiowej” Zwracamy się o wyrażenie zgodny na zaofiarowanie defibrylatora bez opisanej funkcji. Opisana funkcja- jest cechą indywidualną defibrylatorów marki ZOLL, oraz dodatkowo, zgodnie z wytycznymi do analizy EKG w trakcie resuscytacji należy za każdym razem zaprzestać uciśnięć klatki piersiowej.

Odpowiedź: SWZ zawiera minimalne wymagania i oferowane urządzenie musi je spełniać.

Pytanie 17 - dotyczy pozycji „ Wyświetlanie na ekranie oraz wydruk pełnego EKG oraz wydruk pełnego zapisu 12 odprowadzeń EKG, interpretacji słownej wyników analizy oraz wyników pomiarów amplitudowoczesowych” Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora Corpuls 3, który wyświetla na ekranie pełen zapis 12 odprowadzeń EKG, oraz wydruk pełnego EKG oraz wydruk pełnego zapisu 12 odprowadzeń EKG, interpretacji słownej wyników analizy oraz wyników pomiarów amplitudowoczesowych”

Odpowiedź: SWZ zawiera minimalne wymagania i oferowane urządzenie musi je spełniać.

Pytanie 18 - DOTYCZY: Wideolaryngoskop – pkt 11

Czy jako rozwiązanie równoważne funkcjonalnością do parametru „Dodatkowy wideolaryngoskop jednorazowy przeznaczony dla pacjentów pediatrycznych o średnicy rurki intubacyjnej od 2,5 do 2,5 oraz 4,0 do 5,5 po 2 sztuki” Zamawiający zezwoli na dostarczenie dodatkowego toru wizyjnego kompatybilnego z oferowanym wideolaryngoskopem wielorazowym, który umożliwi wykorzystanie jednorazowych łyżek Macintosh w rozmiarach 1 i 2 (po 2szt) ? Takie rozwiązanie poszerzyłoby funkcjonalność głównego urządzenia oraz umożliwiłoby intubację noworodków i dzieci z wykorzystaniem podglądu wideo.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.