

**Wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia
do przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu ratowniczo-medycznego**

Starostwo Powiatowe w Lesznie, działając zgodnie z art. 38 ust. 1, 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759 ze zm.) wyjaśnia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia sporządzonej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę sprzętu ratowniczo-medycznego w trybie przetargu nieograniczonego.

Pytania Wykonawcy

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 5 tygodni od dnia zawarcia umowy lub inny zaproponowany przez Zamawiającego termin? Wydłużenie terminu dostawy pozwoli na wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości oferentów co znacznie zwiększy konkurencyjność składanych ofert.
2. Czy Zamawiający dopuści do przetargu defibrylator dwufazowy bez funkcji wspomagania resuscytacji krążeniowo-oddechowej z informacją zwrotną o prawidłowości uciśnięć klatki piersiowej? Zamawiający, jako jednostka zatrudniająca personel medyczny posiadający specjalistyczną wiedzę i umiejętności pozwalające na prowadzenie akcji ratunkowych z uwzględnieniem bieżącego stanu wiedzy w tej dyscyplinie nauk, w tym wytycznych Polskiej Rady Resuscytacji wydaje się nie potrzebować narzędzi wspomagających, które z istoty swojej mogą potencjalnie wprowadzić personel medyczny prowadzący akcję reanimacyjną w błąd skutkujący dekoncentracją lub rozproszeniem uwagi przy kontrolowaniu wskazań urządzeń wspomagających, co w efekcie prowadzić mogłoby do niepowodzenia przeprowadzanej akcji reanimacyjnej.
3. Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator o klasie IPX4?
4. Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator o odporności na wstrząsy 30g IEC 60068-2-27; 11 m/s?
5. Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator o temperaturze przechowywania 0°C - 50°C z zainstalowaną baterią i -10°C - 60°C bez zainstalowanej baterii?
6. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga zaoferowania 7 defibrylatorów normalnych + 1 treningowego czy też 8 normalnych i 1 treningowego.

Pytania dotyczące opisu przedmiotu zamówienia stanowiącego załącznik nr 2 do SIWZ:

Ad.12

7. Zamawiający wymaga dostarczenia aparatów z 1 kompletem elektrod dla dorosłych z czujnikiem ucisku, 2 kompletami dla dorosłych bez czujnika i 1 kompletem elektrod pediatrycznych. Według naszej wiedzy jest tylko jeden producent aparatów wykorzystujących do pomiaru skuteczności uciśnięć klatki piersiowej czujnik uciśnięć montowany na elektrodach. W istotny sposób zapis ten wyklucza możliwość złożenia oferty przez przedstawicieli innych producentów dysponujących innymi rozwiązaniami technicznymi również monitorującymi skuteczność prowadzonej resuscytacji.
Czy zamawiający dopuści do postępowania aparat wyposażony w funkcję pomiaru skuteczności uciśnięć klatki piersiowej za pośrednictwem standardowych elektrod defibrylacyjnych (bez konieczności korzystania z droższych elektrod z czujnikiem)? Jakiej wówczas ilości elektrod dla dorosłych i dla dzieci będą wymagane?
Sugerujemy jednocześnie zmniejszenie ilości elektrod dostarczanych w zestawie z uwagi na ich ograniczony okres przydatności do użycia i nie przewidywalną potrzebę ich wykorzystania. Proponujemy zapis zobowiązujący oferentów do zapewnienia dostaw elektrod w ciągu 48 godzin od zamówienia co korzystnie wpłynie na koszty eksploatacji urządzeń.

Ad. 17

8. Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparaty spełniające normę odporności na wstrząs MIL STD 810F Metoda 516.5, Procedura I?
Każdy producent testuje aparaty by spełniały rozmaite wymagania i mogły pracować w niemal każdym środowisku wykorzystując do tego różne międzynarodowe normy i wymagania. Istotne z punktu Zamawiającego powinno być by aparat był testowany na okoliczność wstrząsów i odporność na nie. Ograniczanie się do spełnienia tylko jednej konkretnej normy może uniemożliwić złożenie konkurencyjnej oferty na inny, odporny na wstrząsy aparat testowany wg innej normy.

Ad. 19

9. Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat o zakresie temperatur przechowywania -10 do +50 stopni Celsjusza?

Skoro temperatura pracy aparatów została określona na dodatnią (0-50 stopni C) to temperatura ich przechowywania ma naszym zdaniem zdecydowanie mniejsze znaczenie. Nie da się bowiem w krótkim czasie przygotować do użycia aparatu przechowywanego w ujemnych temperaturach gdyż by prawidłowo działać potrzebuje on zostać przywrócony do temperatury powyżej 0. W służbach ratowniczych dla których te aparaty są przeznaczone będą one musiały pozostawać w ciągłej gotowości a zatem być stale przechowywane w temperaturach powyżej 0 Stopni.

Ad. 22

10. Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparaty posiadające certyfikat ISO 13485:2003?

Aparaty zarejestrowane i dopuszczone do obrotu w Polsce posiadają oznakowanie CE i często ich producenci spełniają dodatkowo różne normy zarówno jakościowe jak i środowiskowe. Sam fakt zarejestrowania i dopuszczenia do obrotu na terenie UE danego aparatu potwierdza jego zgodność z obowiązującymi w UE normami dla tego typu urządzeń.

Ad. 21

11. Zamawiający wraz z aparatami „klinicznymi” wymaga dostarczenia 1 szt. urządzenia treningowego.

Czy aparat ten ma być funkcjonalnie identyczny z zaoferowanymi urządzeniami „klinicznymi”?

Ponieważ sprzęt szkoleniowy objęty jest inną niż aparaty medyczne stawką VAT czy Zamawiający dopuszcza rozszerzenie formularza cenowego o pozycję „aparat treningowy”?

Ad. 27

12. Zamawiający wymaga zaoferowania 36 miesięcznej gwarancji na aparaty. Większość oferowanych na rynku urządzeń posiada gwarancje 60 a nawet 84 miesięczne. Skrócenie okresów gwarancji wpłynie niekorzystnie na ewentualne koszty eksploatacji urządzeń. jednocześnie Zamawiający nie poddaje ocenie długości zaoferowanych gwarancji.

Sugerujemy by Zamawiający wprowadził zmianę w SIWZ polegającą na poddaniu ocenie zaoferowanych gwarancji na aparaty.

Odpowiedzi Zamawiającego

1. Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 5 tygodni.
2. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie defibrylatora dwufazowego bez funkcji wspomagania resuscytacji krążeniowo-oddechowej z informacją zwrotną o prawidłowości uciśnięć klatki piersiowej.
3. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie defibrylatora o klasie IPX4.
4. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie defibrylatora o odporności na wstrząsy 30g IEC 60068-2-27; 11 m/s.
5. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie defibrylatora o temperaturze przechowywania 0°C - 50°C z zainstalowaną baterią i -10°C - 60°C bez zainstalowanej baterii.
6. Przedmiotem zamówienia jest dostawa 8 szt. defibrylatorów (normalnych). Zamawiający oczekuje ponadto dostarczenia 1 defibrylatora treningowego.
7. Zamawiający dopuści do postępowania aparat wyposażony w funkcję pomiaru skuteczności uciśnięć klatki piersiowej za pośrednictwem standardowych elektrod defibrylacyjnych. Wymagane będą 2 komplety elektrod jednorazowych do defibrylacji dla dorosłych oraz 1 komplet dla dzieci dla każdego aparatu.
8. Zamawiający nie dopuści do postępowania aparatu spełniającego normę odporności na wstrząs MIL STD 810F Metoda 516.5, Procedura I.
9. Zamawiający dopuści do postępowania aparat o zakresie temperatur przechowywania -10 do +50 stopni Celsjusza.
10. Zamawiający dopuści do postępowania aparaty posiadające certyfikat ISO 13485:2003.
11. Zamawiający nie wymaga dostarczenia urządzenia treningowego identycznego z zaoferowanymi urządzeniami klinicznymi. Nie przewiduje się zmiany formularza cenowego, ponieważ Zamawiający oczekuje aparatu treningowego w ramach głównego zamówienia obejmującego 8 szt. aparatów klinicznych.
12. Zamawiający nie przewiduje zmiany kryteriów oceny ofert.

Z up. STAROSTY
/-/ Jarosław Wawrzyniak
Wicestarosta

**Modyfikacja treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia
do przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu ratowniczo-medycznego**

Starostwo Powiatowe w Lesznie, działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759 ze zm.) **dokonało modyfikacji treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia** do przetargu nieograniczonego na dostawę **sprzętu ratowniczo-medycznego**

Zmiany dotyczą specyfikacji technicznej defibrylatora (rozdział III. pkt 1 SIWZ):

1. wyposażenia aparatu w zakresie elektrod jednorazowych, parametru dotyczącego odporności na wstrząs oraz temperatury przechowywania

było:

- elektrody jednorazowe do defibrylacji 1 komplet z czujnikiem ucisku oraz 2 komplety bez czujnika ucisku dla dorosłych oraz 1 komplet dla dzieci dla każdego aparatu,
- odporność na wstrząs: IEC 68-2-27;100G,
- temperatura przechowywania: od -30 do 60C.

jest:

- elektrody jednorazowe do defibrylacji - 2 komplety dla dorosłych oraz 1 komplet dla dzieci dla każdego aparatu,
- odporność na wstrząs: minimum IEC 68-2-27;30G,
- temperatura przechowywania: od -10 do 60C.

2. certyfikatu ISO

było:

- certyfikat zgodny z wymaganiami normy PN-EN ISO 13485:2004,

jest:

- certyfikat zgodny z wymaganiami normy PN-EN ISO 13485:2003,

Z up. STAROSTY

/-/ Jarosław Wawrzyniak
Wicestarosta