



ZESPÓŁ ŻŁOBKÓW MIASTA STOŁECZNEGO WARSZAWY

ul. Belgijska 4, 02-511 Warszawa
tel. 22 565 23 55, faks 22 845 07 14
www.zlobki.waw.pl

Oznaczenie postępowania ZZ-ZP.26.51.19

L.dz. 565.MPO.22-5

Warszawa, dnia 02.12.2019 r.

Do Wykonawców biorących udział w postępowaniu

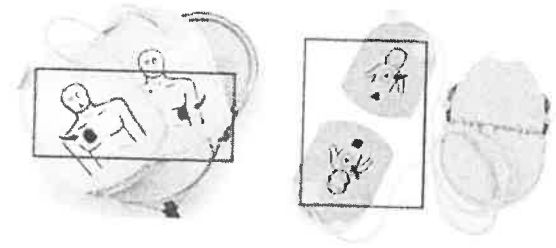
Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest dostawa sprzętu szkoleniowego i wyposażenia na potrzeby udzielania pierwszej pomocy w Zespole Żłobków m.st. Warszawy

Zespół Żłobków m.st. Warszawy z siedzibą w Warszawie, przy ul. Belgijskiej 4, działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) zgodnie z którym „Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami zamawiający przekazuje wykonawcom, którym przekazał specyfikację istotnych warunków zamówienia, bez ujawniania źródła zapytania, a jeżeli specyfikacja jest udostępniana na stronie internetowej, zamieszcza na tej stronie” przekazuje zapytania do treści SIWZ wraz z odpowiedziami:

Pytanie nr 1:

Zwracamy się z prośbą o zmianę dwóch punktów, co pozwoli na złożenie ofert przez kilku producentów sprzętu AED oraz zachowanie zasad uczciwej konkurencji.

Zap is NR	TREŚĆ	PROŚBA O ZMIANĘ NA	UZASADNIENIE
8	Codzienne autotesty	Autotesty bez schematu czasowego, z gwarancją wykrywania usterki natychmiastowo	<p>W nowoczesnych defibrylatorach AED, autotesty przeprowadzane są w różnych trybach, a codzienna gotowość do pracy dodatkowo oznaczona jest wskaźnikiem widocznym na panelu głównym urządzenia. Oznacza to, że w przypadku awarii/ usterki lub słabej baterii urządzenie wskazuje problem <u>niezależnie</u> od autotestów i dzieje się to <u>natychmiast</u> po jej wystąpieniu, co jest gwarancją bezpiecznego działania niezależnie od cyklu w jakim przeprowadzane są autotesty.</p> <p>Ta funkcjonalność jest lepsza aniżeli autotesty, nawet codzienne (o 9.00 rano urządzenie może być sprawne, ale nie mamy żadnej gwarancji, że będzie sprawne o 16:00) dlatego prosimy o dopuszczenie urządzeń, które nie mają określonych czasowych schematów częstotliwości autotestów lub przeprowadzają je w innych częstotliwościach, ale za to wykrywają usterki od razu, co znacznie poprawia bezpieczeństwo i gwarantuje niezawodność sprzętu.</p>
6	zmiana na tryb pediatryczny za pomocą przycisku i brak akcesoriów	Wyposażone w akcesoria umożliwiające bezpieczną defibrylację dzieci od 1 do 8 roku życia	<p>W defibrylatorach AED wyposażonych w przycisk, elektrody, w które wyposażone są sprzęty są elektrodami UNIWERSALNYMI – zarówno dla dzieci i dla dorosłych, a przycisk jedynie odpowiada za to, aby energia została zmieniona z 150 J na 50 J, a więc energię bezpieczną dla małego dziecka.</p> <p>Zapis sformułowany w sposób w jakim pojawił się w OPZ odrzuca akcesoria – a są nimi np. elektrody pediatryczne.</p> <p>Zwracamy uwagę, że we wszystkich nowoczesnych urządzeniach AED dla bezpieczeństwa stosuje się oddzielne elektrody pediatryczne. Dzieje się tak dlatego, że w przypadku dorosłych elektrody nakleja się na klatkę piersiową w dwóch miejscach (rys. 1)</p> <p>W przypadku dzieci poniżej 25 kg czyli przy użyciu pediatrycznym - elektrody naklejane są na środek mostka oraz plecy. Z powodu zupełnie innego miejsca ich naklejenia – większość producentów stosuje więc inne</p>

		<p>elektrody, dedykowane dzieciom, które mają nieco inny rozmiar oraz mają inne oznaczenie, które pozwala na przyklejenie ich w prawidłowym miejscu i gwarantuje defibrylację, która jest bezpieczna dla dziecka. Stosowanie elektrod uniwersalnych (które dedykowane i oznaczone są dla osób dorosłych) i same ograniczenie ilości podawanej energii nie zapewnia bezpieczeństwa jakie w chwili obecnej można stworzyć.</p> <p>Prosimy więc o zmianę punktu na taki, który powoduje, że dziecko w trakcie udzielania pierwszej pomocy nie ma naklepanych elektrod dla osoby dorosłej, z innymi oznaczeniami i o innej wielkości niż taka jaka powinna być zastosowana.</p> <div style="text-align: center;">  </div> <p>RYS 1 – elektroda uniwersalna RYS 1 elektroda i bateria pediatryczna</p>
--	--	--

Swoją prośbę motywujemy faktem, że specyfikacja w obecnym wymiarze jest specyfikacją która nie wykorzystuje technologicznych możliwości, ogranicza dostęp bardziej bezpiecznych i nowocześniejszych rozwiązań i powoduje brak możliwości wzięcia udziału w postępowaniu większej ilości firm.

Będziemy wdzięczni za pozytywne rozpatrzenie naszej prośby dzięki czemu będziemy mogli Państwu zaproponować najlepsze rozwiązanie na rynku i sprzęt produkowany przez światowego lidera AED. W chwili obecnej specyfikacja biorąc pod uwagę wszystkie punkty w sumie - dopuszcza tylko dwa modele defibrylatora AED, co ogranicza zasadę zachowania zasad uczciwej konkurencji.

Odpowiedź:

Zamawiający w załączniku 3A do SWIZ dokona zmiany zapisu na:

W poz. 1 pkt 8 Automatycznie przeprowadzane autotesty w cyklu codziennym lub autotesty bez schematu czasowego, z gwarancją wykrywania usterki natychmiastowo

W poz. 1 pkt 6 zmiana na tryb pediatryczny za pomocą przycisku i brak akcesoriów lub Wyposażone w akcesoria umożliwiające bezpieczną defibrylację dzieci od 1 do 8 roku życia

Pytanie nr 2:

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności ssak mechaniczny ręczny RES-Q-VAC o następujących parametrach:

-Ssak RES-Q-VAC składa się z pompy i wymiennych (jednorazowych) pojemników z cewnikami. ---Przeznaczony jest do szybkiego odsysania płynów z ust i nosa dzieci oraz osób dorosłych w trakcie udzielania pomocy doraźnej.

-Pojemnik na treść wyposażony jest w mikronowy filtr, zabezpieczający przed ewentualnymi zakażeniami grypą, HIV/AIDS, TB, Hepatitis i SAR

-Podciśnienie ssania: od 400 mmHg do 550 mmHg

-Wydajność: 20 l/min,

-Odporność na upadek z wysokości 75 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający w załączniku 3A do SWIZ dokona zmiany zapisu na Ssak mechaniczny ręczny Helbig lub równoważny

Pytanie nr 3:

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności filtr antybakteryjny, antywirusowy dla dorosłych, Vt 150-1500 ml o takich samych parametrach co filtr przeciwbakteryjny Barrierbac S DAR?

Odpowiedź:

Zamawiający w załączniku 3A do SWIZ dokona zmiany zapisu na Filtr przeciwbakteryjny Barrierbac „S” DAR lub równoważny.

Pytanie nr 4:

Szanowni Państwo - Art. 29 ust. 1 ustawy Pzp nakłada na zamawiającego obowiązek opisanie przedmiotu zamówienia w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględnienia wszystkich wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Zapis ten służy realizacji ustawowych zasad uczciwej konkurencji a co za tym idzie zasady równego dostępu do zamówienia, wyrażonych art. 7 ust. 1 ustawy Pzp. Biorąc pod uwagę zapis art. 29 ust. 2 ustawy Pzp, zgodnie z którym przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, wystarczy do stwierdzenia faktu nieprawidłowości w opisie przedmiotu zamówienia, a tym samym sprzeczności z prawem.

Zwracam się więc o ponowne z wnioskiem o przeanalizowanie pytania o elektrody. Niemal wszystkie urządzenia na rynku poza jednym, którego cena detaliczna wynosi niemal 8 tys złotych - nie mają możliwości przechowywania podłączonych dwóch typów par elektrod. Zawsze należy więc wymienić elektrody – znaleźć je w opakowaniu, odpiąć „doroste”, wpiąć „pediatryczne” – to już trzy ruchy i operowanie przy kablach i wtyczkach. W argumentacji podała Pani, że istnieje obawa o umiejętności personelu. W każdym z tym rozwiązań wymagane jest albo włączenie klucza – albo zarówno włączenie klucza jak i zmiana typu elektrod - dokonanie od dwóch do czterech czynności jednocześnie. Nie ma rozwiązań bezobsługowych, każde z nich wymaga akcesoriów. Dodam, że udzielanie pierwszej pomocy i skuteczna reanimacja dziecka jest o wiele trudniejszym zabiegiem i należałoby się zastanowić czy osoba, która nie potrafi wsunąć we właściwe miejsce kasety - nie będzie mieć problemu z udrożnieniem dróg oddechowych, oceną oddechu i skuteczną kilkunastominutową reanimacją w razie potrzeby i czy w jej rękach może bezpiecznie spocząć odpowiedzialność za życie dziecka. Defibrylatory AED, które oferujemy nie są produkowane wg własnego uznania – spełniają najwyższe na rynku normy bezpieczeństwa, posiadają wszelkie certyfikaty i dokumenty gwarantujące spełnianie najwyższych norm bezpieczeństwa oraz posiadają jako jedna z trzech firm certyfikat FDA czyli dopuszczenie na rynek amerykański.

W naszej ocenie odrzucenie produktu (...) ze względu na rozwiązanie, w którym wystarczy wsunąć prosty element, który jednym ruchem bezpiecznie zmienia tryb pracy – nie ma podstaw prawnych ani tym bardziej merytorycznych, aby zostać odrzuconym.

Ponieważ przetarg realizowany jest ze środków publicznych, w przypadku odrzucania produktów cieszących się największym zaufaniem na rynku (jest to chwila najczęściej sprzedawane AED w Polsce) będziemy wnioskować o unieważnienie postępowania i odwołanie się w tej sprawie do Krajowej Izby Odwoławczej celem weryfikacji powodów, dla których zostają odrzucone sprzęty, które spełniają wszystkie światowe standardy i normy, ponieważ podana argumentacja nie jest zgodna z obecnym stanem wiedzy i widocznie istnieją inne przesłanki aniżeli merytoryczne do uchylania wniosków o dopuszczenie rozwiązania.

Jednocześnie liczę na porozumienie w tej kwestii. Nasze defibrylatory wielokrotnie ratowały życie dzieciom, były używane w nagłych i stresujących wypadkach i nigdy nie napotkały się z jakąkolwiek techniczną przeszkodą i jako firma nie możemy zgodzić się na to, by wnioski zostały odrzucone wbrew obowiązującemu prawu, które wyraźnie dopuszcza rozwiązania równoważne, a rozwiązanie stosowane w (...) jest powszechnie uznanym i stosowanym na całym świecie sposobem na zmianę trybu.

Odpowiedź:

W poz. 1 pkt 6 OPZ Zamawiający dokona zmiany zapisu na „zmiana na tryb pediatryczny za pomocą przycisku i brak akcesoriów lub Wyposażone w akcesoria umożliwiające bezpieczną defibrylację dzieci od 1 do 8 roku życia”

Pytanie nr 5:

Poz. 1 defibrylator AED, INNE pkt. 5

Czy Zamawiający zaakceptuje defibrylator wyposażony w wygodny uchwyt transportowy, z odpornością na upadek z wysokości 1,5 m, bez torby transportowej? Opisane defibrylatory będą przechowywane w szafkach, więc torba transportowa niepotrzebnie podnosi cenę oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża gody na zmianę OPZ

Pytanie nr 6:

Pyt. 2 dot. Opisu przedmiotu zamówienia załącznik nr 3a do SIWZ z dnia 28.11.2019r.

Czy Zamawiający oczekuje wyposażenia defibrylatorów w moduł łączności bezprzewodowej (np. Wi-Fi lub 4G)? Rozwiązanie takie pozwoli na stworzenie systemu nadzoru nad zainstalowanymi AED, kontroli sprawności i ew. użycia sprzętu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga wyposażenia defibrylatorów w moduł łączności bezprzewodowej.

Pytanie nr 6:

Pyt. 3 dot. Opisu przedmiotu zamówienia załącznik nr 3a do SIWZ z dnia 28.11.2019r.

Poz. 2 Plecak dla Patrołu Ratowniczego z Wyposażeniem

W zmodyfikowanym załączniku OPZ zamawiający wskazał, że chce kupić 69 szt. plecaków, natomiast w załączniku nr 3b do SIWZ Kalkulacja cenowa, zamawiający wskazał, że chce kupić 1szt. plecak. Prosimy o doprecyzowanie: jaka ilość plecaków jest przedmiotem zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że dokonuje sprostowania ilości – prawidłowa ilość – 1 szt zgodnie z kalkulacją cenową (zał. 3B do SIWZ).

Pytanie nr 7:

Pyt. 4 dot. Opisu przedmiotu zamówienia załącznik nr 3a do SIWZ z dnia 28.11.2019r.

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności ssak mechaniczny ręczny RES-Q-VAC o następujących parametrach:

-Ssak RES-Q-VAC składa się z pompy i wymiennych (jednorazowych) pojemników z cewnikami. --Przeznaczony jest do szybkiego odsysania płynów z ust i nosa dzieci oraz osób dorosłych w trakcie udzielania pomocy doraźnej.

-Pojemnik na treść wyposażony jest w mikronowy filtr, zabezpieczający przed ewentualnymi zakażeniami grypą, HIV/AIDS, TB, Hepatitis i SAR

-Podciśnienie ssania: od 400 mmHg do 550 mmHg

-Wydajność: 20 l/min,

-Odporność na upadek z wysokości 75 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający chce kupić 1 szt. Plecaka

Pytanie nr 8:

Pyt. 5 dot. Opisu przedmiotu zamówienia załącznik nr 3a do SIWZ z dnia 28.11.2019r.

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności filtr antybakteryjny, antywirusowy dla dorosłych, Vt 150-1500 ml o takich samych parametrach co filtr przeciwbakteryjny Barriecbac S DAR?

Odpowiedź:

Zamawiający w załączniku 3A do SWIZ dokona zmiany zapisu na Ssak mechaniczny ręczny Helbig lub równoważny

Pytanie nr 9:

Pyt. 6 dot. Wzoru umowy.

W § 13 ust. 2 pkt.2) umowy Zamawiający powołuje się na termin, o którym mowa w §3 ust. 4. Natomiast we wzorze umowy §3 ust. 4 nie mówi o żadnym terminie. Czy zamawiający może wyjaśnić zaistniały błąd?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona modyfikacji treści § 13 ust. 2 pkt 2) załącznika nr 6 do SIWZ.

Jednocześnie, Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy, który stanowi, iż: „W uzasadnionych przypadkach zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Dokonaną zmianę treści specyfikacji zamawiający udostępnia na stronie internetowej, chyba że specyfikacja nie podlega udostępnieniu na stronie internetowej. Przepis art. 37 ust. 5 stosuje się odpowiednio.” modyfikuje treść SIWZ w następującym zakresie:

- 1) Zał. 3.A do SIWZ (opis przedmiotu zamówienia) otrzymuje brzmienie zgodnie z załącznikiem do niniejszej informacji
- 2) w Zał. 6 do SIWZ wprowadza się następujące zmiany:
 - a) § 3 ust. 8 otrzymuje następujące brzmienie:
 8. Za datę realizacji umowy strony przyjmują datę podpisania końcowego protokołu odbioru realizacji umowy bez uwag ~~dla danej części zamówienia~~. Jeżeli podpisanie protokołu odbioru nastąpi w okresie późniejszym, niż określono to w § 2 ~~dla danej części zamówienia~~, to przedmiot umowy będzie uważany za wykonany z opóźnieniem rodzącym obowiązek zapłaty kary umownej na pisemne żądanie Zamawiającego.
 - b) § 13 ust. 2 pkt 2 otrzymuje następujące brzmienie:
 - 2) opóźnia się z dostawą przedmiotu umowy co najmniej 5 dni w stosunku do terminu, o którym mowa w § 2.
 - c) § 14 ust. 1 otrzymuje następujące brzmienie:
 1. Zamawiający zastrzega sobie stosowanie kar umownych w następujących przypadkach i wysokościach:
 - 1) w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z winy Wykonawcy, Zamawiającemu przysługuje kara umowna w wysokości 10% wynagrodzenia Wykonawcy (całkowita cena oferty brutto) ~~dla danej części zamówienia~~,
 - 2) w przypadku odstąpienia od umowy przez Wykonawcę, Zamawiającemu przysługuje kara umowna w wysokości 10% wynagrodzenia Wykonawcy (całkowita cena oferty brutto) ~~dla danej części zamówienia~~,
 - 3) za opóźnienie z tytułu nieterminowego wykonania przedmiotu umowy w stosunku do terminu realizacji, o którym mowa w § 2, Zamawiającemu przysługuje kara umowna w wysokości 0,2 % wynagrodzenia Wykonawcy (całkowita cena oferty brutto) ~~dla danej części zamówienia~~ za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia (bez względu na to czy opóźnienie dotyczy pojedynczej pozycji Kalkulacji cenowej, czy całości przedmiotu umowy),
 - 4) za opóźnienie w usunięciu przez Wykonawcę wad stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie gwarancji jakości i rękojmi za wady, Zamawiającemu przysługuje kara umowna w wysokości 0,1% wynagrodzenia Wykonawcy (całkowita cena oferty brutto) ~~dla danej części zamówienia~~, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, licząc od dnia wyznaczonego na usunięcie wad (bez względu na to czy opóźnienie dotyczy pojedynczej pozycji Kalkulacji cenowej, czy całości przedmiotu umowy),
 - 5) za istotne naruszenie postanowień umowy Zamawiającemu przysługuje kara umowna w wysokości w wysokości 1% wynagrodzenia Wykonawcy (całkowita cena oferty brutto) ~~dla danej części zamówienia~~.

Pozostałe postanowienia SIWZ pozostają bez zmian.

p.o. DYREKTORA
ZESPOŁU ŻŁOBKÓW
m. St. Warszawy
Ewa Józwiak
Ewa Józwiak