

Sosnowiec, dnia 07.01.2025 r.

## WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

*Dotyczy:* postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego (podstawa prawna: art. 132 ustawy Pzp) na: **Zakup defibrylatora z kardiowersją i opcją elektrostymulacji serca na potrzeby Szpitalnego Oddziału Ratunkowego**

**Nr postępowania: (PZ/30/2024)**

**Platforma zakupowa: ID 1039323**

Działając w trybie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2024.1320 t.j.), zwanej dalej „ustawą Pzp” Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

### **Pytanie nr 1:**

(3) Czy Zamawiający dopuści do przetargu defibrylator pozwalający na pracę w temperaturze zewnętrznej od 0 do 45 °C ?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza zmiany zapisów SWZ.

### **Pytanie nr 2:**

(13) Czy Zamawiający dopuści do przetargu defibrylator pozwalający na zapamiętywanie trendów tabelarycznych oraz graficznych ze 160 godzin, 2000 zestawów danych pomiarowych NIBP, 200 zapamiętanych zdarzeń alarmowych, zapisu 48 godzin wszystkich krzywych dynamicznych, do 5 raportów EKG dla każdego pacjenta, 1000 zdarzeń dotyczących pacjentów i do 60 minut zapisów dotyczących AED dla każdego pacjenta?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza zmiany zapisów SWZ.

### **Pytanie nr 3:**

(18) Czy Zamawiający dopuści do przetargu defibrylator z wyświetlaniem pozostałego czasu pracy urządzenia zasilanego bateriami w formie graficznej – wyświetlane na ekranie głównym dwie ikony akumulatorów z czterema segmentami każda? Instrukcja obsługi oferowanego urządzenia opisuje w sposób precyzyjny symbolikę w/w systemu prezentacji. Ponadto urządzenie zostało wyposażone w alarmy sygnalizujące zbliżające się rozładowanie baterii, co pozwala uniknąć niebezpiecznych sytuacji.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

### **Pytanie nr 4:**

(20) Czy Zamawiający dopuści do przetargu defibrylator z uchwytem ściennym i kablem zasilającym pozwalającym jednocześnie na ładowanie akumulatorów? Oferowane urządzenie wyposażone jest w wewnętrzny zasilacz doładowujący baterie po wpięciu defibrylatora do sieci elektrycznej.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 5:**

(20,25) Czy Zamawiający dopuści do przetargu defibrylator z monitorowaniem 7 odprowadzeń EKG i prezentacją na ekranie 2 wybranych kanałów (przy zastosowaniu kabla 5-żyłowego), z monitorowaniem 3 odprowadzeń EKG i prezentacją na ekranie 1 wybranego kanału (przy zastosowaniu kabla 3-żyłowego) oraz monitorowanej 12 odprowadzeń EKG i prezentacją na ekranie wszystkich 12 kanałów (przy zastosowaniu kabla 10-żyłowego)?

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza, z godnie z zapisami SWZ.

**Pytanie 6- dotyczy pozycji 13 „Pamięć wewnętrzna wszystkich rejestrowanych danych”**

Czy Zamawiający celem zwiększenia konkurencyjności postępowania dopuści urządzenie Corpuls 3 Touch umożliwiające zapis wszystkich rejestrowanych danych w postaci karty CF o pojemności 2 GB ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 7- dotyczy pozycji 29 „Moduł etCO2 z zakresem pomiaru min. od 0 do 99 mmHg, z automatyczną kalibracją bez udziału użytkownika, w zestawie 25 szt. kaniul do każdego defibrylatora.”**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie defibrylatora wyposażonego w moduł pomiarowy EtCO2 z zakresem pomiaru od 0 do 100 mmHg, w zestawie 30 jednorazowych adapterów oddechowych do sensora pomiarowego dla pacjentów zaintubowanych. Nasze pytanie wynika z faktu, że powszechnie są stosowane dwie formy pomiaru EtCO2 - pomiar dokonywany w strumieniu bocznym, który wymaga próbkowania mieszaniny oddechowej do urządzenia celem pomiaru oraz pomiar w strumieniu głównym, który analizuje w czasie rzeczywistym mieszaninę oddechową za pomocą wiązki fali promieniowania podczerwonego. Oferowany przez nas defibrylator Corpuls 3 wykorzystuje właśnie tą drugą technikę pomiaru- jest ona jedną z częściej wykorzystywanych np. w kapnografach Emma- które są jednym z niezbędnych elementów wyposażenia zespołów ratownictwa medycznego.

Obydwie technologie dają ten sam efekt pomiarowy i brak jest wyższości jednej nad drugą.

W związku z powyższym wnosimy o dopuszczenie urządzenia, które zamiast jednorazowych linii pomiarowych wykorzystuje jednorazowe adaptory do zamocowania sensora pomiarowego.

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza, z godnie z zapisami SWZ.

**Pytanie 8- dotyczy pozycji 30 "Defibrylator przystosowany do przesyłu danych telemedycznych w formie danych w czasie rzeczywistym do innych urządzeń (komputer, telefon)."**

**Podpunkt dotyczący dodatkowych punktów „ Moduł GSM/WIFI - 10 pkt „**

Zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający przyzna dodatkowe punkty urządzeniu w którym zostanie zaoferowany moduł GSM LUB Wi-Fi ?

**Odpowiedź:** Zamawiający przewiduje dodatkowe punkty za wyposażenie w moduł Bluetooth lub GSM lub WIFI, zgodnie z zapisami SWZ.

**Pytanie 8-dotyczy SWZ pkt. VII. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu składania z 6 do 7 tygodni ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza zmiany terminu dostawy.

**Pytanie 9 dotyczy Wzoru Umowy § 6 Prawa autorskie i licencje (jeśli dotyczy) pkt 1**

Zwracamy się z wnioskiem o usunięcie zapisów dotyczących kodów i kluczy serwisowych, w szczególności wymogu pozbawienia urządzeń kodów serwisowych i obowiązków w zakresie udostępniania lub generowania takich kodów oraz kluczy. W uzasadnieniu ww. wniosku wskazujemy, że kody serwisowe dostępne są dla osób uprawnionych przez producenta, które odbyły szkolenie z

zaawansowanej obsługi danego modelu urządzenia. Sprzęt medyczny ratuje życie i zdrowie pacjenta, a kody serwisowe zabezpieczają urządzenie przed działaniami osób nieuprawnionych, które mogłyby dokonać modyfikacji zagrażających poprawnej pracy urządzenia, wskutek czego pacjent mógłby doznać urazu bądź ponieść śmierć. Korzystanie z usług autoryzowanego serwisu bądź osoby posiadającej autoryzację serwisową jest kluczowe, gdyż w obu przypadkach usługa ta zostanie wykonana zgodnie z procedurami producenta, co gwarantuje wysoką jakość wykonanej usługi, w pełni zgodnej z procedurą serwisową. W związku z postępującymi zmianami technologicznymi podmiot posiadający autoryzację jest na bieżąco edukowany, a jego wiedza jest weryfikowana przez producenta. Tym samym oczekiwanie, że taką samą wiedzę i doświadczenie w zakresie serwisu uzyska podmiot nieposiadający dostępu do szkoleń i materiałów zapewnianych przez producenta, należy uznać za nieracjonalne. Podkreślamy, że każdy autoryzowany serwis producenta posiada dostęp do kodów serwisowych. Odnosząc to do obecnego opisu wskazujemy, że zakup urządzenia zabezpieczonego kodami serwisowymi nie utrudnia Zamawiającemu wyboru opcji serwisowych lub naprawy sprzętu przez podmiot inny niż wskazany (na żądanie Zamawiającego) przez Wykonawcę, tj. nie zmusza Zamawiającego do korzystania z serwisu autoryzowanego wskazanego przez Wykonawcę. Ponadto wymóg pozbawienia urządzenia kodów serwisowych w przypadku, gdy polityką bezpieczeństwa producenta jest nieudostępnianie tych kodów podmiotom nieautoryzowanym, może skutkować brakiem możliwości złożenia oferty przez niektórych wykonawców. Wykonawca oferujący urządzenia takiego producenta nie może bowiem postąpić wbrew postanowieniom polityki bezpieczeństwa producenta, gdyż groziłoby to utratą autoryzacji i zerwaniem współpracy. Takie utrudnienie dostępu do zamówienia należy ocenić jako nieuzasadnione potrzebami Zamawiającego, gdyż zabezpieczenie urządzenia kodami serwisowymi nie zmniejsza w żaden sposób funkcjonalności urządzenia, jakich oczekuje Zamawiający, jak również nie ogranicza Zamawiającego w zakresie wyboru podmiotu świadczącego pogwarancyjne usługi serwisowe zgodnie ze standardami określonymi przez producenta. Dodatkowo podkreślamy, że nawet w przypadku, gdyby udostępnienie kodów serwisowych było możliwe w świetle wymagań producenta, dostarczenie urządzenia pozbawionego kodów serwisowych lub ich udostępnianie skutkowałoby zwolnieniem producenta i Wykonawcy z odpowiedzialności za poprawną pracę urządzenia wraz ze wszystkimi tego konsekwencjami, w szczególności prawnymi i odszkodowawczymi – i przeniesieniem tej odpowiedzialności na Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Zamawiający dokonuje zmian treści § 6 projektu umowy, poprzez usunięcie ust. 1. Zmodyfikowany projekt umowy stanowi załącznik nr 1 do niniejszych odpowiedzi.

**Pytanie 10- dotyczy Wzoru Umowy § 7 Gwarancja, realizacja uprawnień gwarancyjnych pkt. 6**

Czy Zamawiający wydłuży czas reakcji na zgłoszenie awarii/usterki sprzętu wynosi w przypadku konieczności osobistego przybycia serwisanta do siedziby Zamawiającego - maksymalnie z 2 dni roboczych do maksymalnie 3 dni roboczych od momentu zgłoszenia awarii/usterki drogą mailową. Przez czas reakcji serwisu należy rozumieć przybycie Serwisanta do siedziby Zamawiającego i rozpoczęcia naprawy awarii/usterki ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza zmiany zapisów SWZ.

Ponadto Zamawiający dokonuje zmiany treści ogłoszenia w sposób jak niżej:

Pkt. 5.1.10 Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium: Rodzaj: Cena Nazwa: Waga (wartość procentowa, dokładna): 70

Opis: Opis kryteriów ceny ofert wskazano w rozdziale XXIII SWZ.

Kryterium: Rodzaj: Jakość Nazwa: Waga (wartość procentowa, dokładna): 30

Opis: Opis kryteriów ceny ofert wskazano w rozdziale XXIII SWZ.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia następujące terminy w postępowaniu:

**XV. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ**

1. Wykonawca jest związany ofertą do dnia: **23.04.2025 r.**

**XVII. TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT:**

1. Termin składania ofert elektronicznych wyznacza się na dzień: **24.01.2025 r, do godz.: 11:00**
2. Termin otwarcia ofert elektronicznych wyznacza się na dzień: **24.01.2025 r., godz.: 11:15**

**PREZES ZARZĄDU**  
**Centrum Zdrowia Dziecka / Rodziny**  
**im. Jana Pawła II w Sosnowcu Sp. z o.o.**

*dr n. med. Andrzej Siwko*