

Jaśliska 05.04.2018 r.

Wykonawcy

Dotyczy: wyjaśnień do zapytania ofertowego na realizację zadania pn. **Dostawa fabrycznie nowego wyposażenia i urządzeń ratownictwa dla OSP Jaśliska oraz OSP Posada Jaśliska**

UWAGA !!!

Zamawiający zmienia termin składania ofert na:

10.04.2018 r., godzina 10:00.

Otwarcie ofert nastąpi w Urzędzie Gminy Jaśliska dnia:

10.04.2018 r., godzina 10:01

Pytanie nr 1

Proszę uprzejmie o dokonanie zmian w treści zapytania ofertowego na dostawę sprzętu ratowniczego w ramach dofinansowania MS w szczególności: wykreśleniu dat produkcji 2018 z podzespołów oraz całych produktów wpisanych w umowę i zapytanie ofertowe/przetargowe. Taka konstrukcja zapytania uniemożliwia świadome i zgodne z intencją uczciwości i wzorowych praktyk handlowych złożenie oferty, bowiem niektóre składniki/podzespoły produkowane są w różnych terminach i nie wszystkie pochodzą z roku 2018 co jest praktyką normalną wynikająca z liczby produkowanych podzespołów przez zagraniczne koncerny. Zapisy poczynione przez Państwa uniemożliwiają normalną wolnorynkową konkurencję i są sprzeczne z przyjętymi praktykami na rynku odnośnie produktów z zapytania.

Odpowiedź na pytanie nr 1

Sprzęt powinien być wyprodukowany w 2018 r.

Pytanie nr 2

Proszę uprzejmie o dokonanie zmian w treści zapytania ofertowego na dostawę sprzętu ratowniczego w ramach dofinansowania MS w szczególności: zmianę parametrów deski ortopedycznej na zgodne ze standardem Krajowego Systemu Ratowniczo-Gaśniczego (zwłaszcza w zakresie wagi deski).

Odpowiedź na pytanie nr 2

Zamawiający nie zmienia parametrów deski ortopedycznej.

Pytanie nr 3

Proszę uprzejmie o dokonanie zmian w treści zapytania ofertowego na dostawę sprzętu ratowniczego w ramach dofinansowania MS w szczególności: wykreślenie pkt 5.1 zapytania albowiem sprzęt medyczny czyli część II zapytania nie posiada świadectw dopuszczeń CNBOP.

Odpowiedź na pytanie nr 3

Sprzęt medyczny czyli część II zapytania nie musi posiadać świadectw dopuszczeń CNBOP.

Pytanie nr 4

Proszę uprzejmie o dokonanie zmian w treści zapytania ofertowego na dostawę sprzętu ratowniczego w ramach dofinansowania MS w szczególności: zmiana daty wykonania zamówienia na zgodny z warunkami dofinansowania Ministerstwa Sprawiedliwości czyli do dnia 31.05.2018.

Odpowiedź na pytanie nr 4

Zamawiający nie zmienia daty wykonania zamówienia.

Pytanie nr 5

Proszę uprzejmie o dokonanie zmian w treści zapytania ofertowego na dostawę sprzętu ratowniczego w ramach dofinansowania MS w szczególności: Wykreślenie szkoleń dla tak dużej liczby strażaków tym bardziej że nie zostały one dokładnie doprecyzowane.

Odpowiedź na pytanie nr 5

Zamawiający nie rezygnuje z wykonania przez Wykonawcę szkoleń. Wykonawca powinien przeprowadzić szkolenia w zakresie obsługi sprzętu objętego zamówieniem.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający dopuści na zasadach równoważności wysokiej klasy defibrylator, będący na wyposażeniu wielu jednostek OSP, który spełnia poniższe wymagania:

Defibrylator AED półautomatyczny,

- urządzenie wyposażone we wbudowany tryb pediatryczny – przełącznik (bez konieczności zakupu dodatkowych akcesoriów i elektrod tzw. pediatrycznych)
- defibrylator wykonujący bezpieczną defibrylację przez osoby nie mające uprawnień do prowadzenia medycznych działań ratunkowych,
- zakres energii przynajmniej: 150J dla dorosłych, 50J dla dzieci,
- Krótka przerwa w RKO – czas od zakończenia RKO do pierwszego wyładowania 6 sekund.
- użytkownik w czasie korzystania z urządzenia jest prowadzony przez jednoznaczne polecenia głosowe i wizualne w języku polskim,
- głośność urządzenia automatycznie dopasowująca się do warunków otoczenia,
- urządzenie wyposażone w metronom;
- defibrylator wyposażony we wskaźniki dźwiękowe i wizualne informujące m.in. o:
 - nieprawidłowym podłączeniu elektrod lub ich braku,
 - wymaganej defibrylacji lub braku wskazań do jej przeprowadzenia,
 - prowadzonej analizie rytmu pracy serca,
 - sprawności urządzenia,
 - poziomie energii baterii
 - wymagania dotyczące pracy, rejestrowania i przenoszenia danych:
- algorytm postępowania zgodny z aktualnymi, obowiązującymi wytycznymi Europejskiej Rady Resuscytacji (ERC 2015),
- możliwość aktualizacji oprogramowania bez konieczności wymiany całego urządzenia w przypadku zmiany wytycznych ERC;

- możliwość przechowywania defibrylatora z podłączonymi elektrodami.
- Powierzchnia elektrody: dla dorosłych ok. 110 cm², elektrody pediatryczne (opcjonalne) 50cm²;
- defibrylator wyposażony w jedną, oryginalną baterię producenta; nieładowną o okresie żywotności po podłączeniu do urządzenia min. 5 lata, zapewniającą min. 200 wyładowań;
- urządzenie wykonuje cykliczne auto testy w trybie dziennym (stan baterii, elektrod, podzespołów elektronicznych, oprogramowania i możliwości wykonania wstrząsu);
- możliwość zgrania zarejestrowanych danych do komputera PC,
- wymagania dotyczące warunków bezpieczeństwa użytkowania oraz środowiskowych pracy urządzenia:
 - wymagania bezpieczeństwa - certyfikat zgodności PN-EN 60601,
 - stopień ochrony - certyfikat zgodności PN-EN 60529 nie mniej niż klasa IP55;
- testy na upadek z wysokości 1m,
- urządzenie spełnia normy odporności na wibracje MIL-STD- 810G,
- urządzenie musi posiadać dokumentację techniczną, certyfikaty zgodności oraz deklaracja zgodności CE;
- waga urządzenia AED – 2,4 kg razem z baterią i elektrodami.
- urządzenie nie może podlegać wymogowi przeglądu po każdorazowym użyciu i odsyłania go do serwisu zgodnie z Instrukcją producenta;
- urządzenie wielokrotnego użycia,
- Temperatura pracy urządzenia 0- 43 st. C.
- Wilgotność 5%-95%
- Autoryzowany serwis producenta na terenie Polski,
- Gwarancja na urządzenie 5 lat.

Odpowiedź na pytanie nr 6

Zamawiający nie dopuszcza urządzenia „Defibrylator AED półautomatyczny” ze względu na brak wyświetlacza LCD w urządzeniu z wizualnym przewodnikiem CPR .

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający wymaga wskazania nazw producentów zaoferowanych wyrobów medycznych w celu weryfikacji spełnienia wymagań asortymentu opisanego w specyfikacji techniczno – użytkowej i potwierdzenia dopuszczenia wyrobów medycznych do obrotu, zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych?

Odpowiedź na pytanie nr 7

Zamawiający nie wymaga wskazania nazw producentów zaoferowanych wyrobów medycznych.

Pytanie nr 8

Z uwagi na to, że przedmiot zamówienia podlega przepisom ustawy o wyrobach medycznych i obligatoryjne jest zgłoszenie zestawu ratowniczego PSP R1 do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych prosimy o wyjaśnienie czy na potwierdzenie dopuszczenia wyrobu do obrotu Zamawiający wymaga przedłożenia zgłoszenia w/w zestawu do Rejestru Wyrobów Medycznych do oferty przetargowej?

Odpowiedź na pytanie nr 8

Zgłoszenie zestawu ratowniczego PSP R1 do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych będzie wymagane na etapie dostawy. Do oferty przetargowej Zamawiający nie wymaga w/w zgłoszenia.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania soli fizjologicznej z możliwością otwarcia butelki w formie nakrętki, która jest wyrobem medycznym, ponieważ wielu wykonawców oferuje sól fizjologiczną przeznaczoną do iniekcji, która jest zarejestrowana jako produkt leczniczy.

Odpowiedź na pytanie nr 9

Zamawiający wymaga zaoferowania soli fizjologicznej przeznaczonej do iniekcji.

WÓJT
Adam Dańczak
mgr Adam Dańczak

Otrzymują:

- 1) Bip
- 2) a/a