



Wykonawcy

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na: Dostawa i montaż urządzeń AED w ramach rozbudowy systemu defibrylatorów w przestrzeni publicznej na terenie Gminy Miasta Gdańska.

Działając zgodnie z art. 38 ust. 1 ust. 4 ustawy – Prawo zamówień publicznych Zamawiający udziela odpowiedzi na zadane pytania oraz wprowadza zmiany do SIWZ.

Pytanie nr 4

W punkcie 21. Zamawiający wymaga aby jeden system monitorował i komunikował wszystkie informacje w tym "użycie AED". Czy "użycie AED" oznacza otworzenie urządzenia, czy przyklejenie elektrod czy jedno i drugie ?

Odpowiedź:

Zamawiający doprecyzowuje zapis „UŻYCIE AED”, pod omawianym pojęciem zawarte jest oczekiwanie, aby była możliwość nadzorowania wyciągnięcia urządzenia AED z kapsuły/ szafki. Z uwagi na mało precyzyjny zapis Zamawiający dokonuje wykreślenie zapisu "UŻYCIE AED.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający przedstawi zalecenia konserwatorów zabytków dotyczące formy i szaty graficznej postumentów?

Odpowiedź:

Lokalizacje wskazane przez Zamawiającego uzyskały akceptacje zarówno wojewódzkiego jak i miejskiego konserwatora zabytków. Zalecenia konserwatorów odnoszą się do obowiązku zachowania jednolitej oraz stonowanej kolorystyki. Zamawiający udostępni wszelkie posiadane dokumenty w momencie podpisania umowy. Jednocześnie informuję, że to po stronie Wykonawcy jest przedstawić koncepcję organizacji punktu defibrylatora w projekcie oraz dodatkowo uzgodnić go z instytucją Konserwatora zabytków.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający przedstawi dokumentację fotograficzną miejsc, w których konieczne jest przeprowadzenie prac budowlanych oraz podłączeń elektrycznych

Odpowiedź:

Zamawiający nie przewiduje udostępnienia dokumentacji fotograficznej, Wykonawca winien we własnym zakresie opracować dokumentację - zdjęcia, które umożliwi mu złożenie oferty.



Pytanie nr 7

Czy Zamawiający przedstawi mapę miejsc, w których mają znaleźć się defibrylatory AED?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość udostępnienia map lokalizacji urządzeń AED. Sporządzona przez Zamawiającego dokumentacja planów lokalizacji to tylko mapy poglądowe, ich wykorzystanie w procedurze przetargowej nie może stanowić materiału wiążącego.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający przedstawi dokumentację fotograficzną rozdzielni elektrycznych, w których mają zostać dokonane przyłącza?

Odpowiedź:

Zamawiający nie posiada wnioskowanej dokumentacji. Pkt. zasilania stanowią własność Zamawiającego, albo Zamawiający posiada zgodę właściciela na dokonanie planowanego podłączenia urządzeń.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający przedstawi kryteria konserwatorów zabytków dotyczące kapsuł zewnętrznych do przechowywania AED?

Odpowiedź:

Podobnie jak w przypadku odpowiedzi na pytanie nr 5 konserwatorzy (miejski i wojewódzcy) nie określili szczegółowych wymagań w omawianym zakresie. Zaakceptowali zaproponowane rozwiązania z obowiązkiem uzgodnienia konkretnych rozwiązań już na etapie realizacji zadania.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający dopuści defibrylator szkoleniowy zasilany bateryjnie bez możliwości ładowania sieciowego?

Uzasadnienie: większość defibrylatorów treningowych dostępnych na polskim rynku posiada jedno z dwóch rozwiązań.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje zasilania baterijnego z funkcją doładowywania baterii z sieci energii elektrycznej 230 V.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający dopuści defibrylator treningowy posiadający 8 wbudowanych scenariuszy szkoleniowych z założeniem, że scenariusze te realizują wszystkie możliwe sytuacje, jakich możemy spodziewać się w zatrzymaniu krążenia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zmniejszenie do 8 scenariuszy szkoleniowych dla defibrylatorów treningowych.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający przedłuży termin składania ofert do dnia 5.11.2018?

Przygotowanie kompleksowej wyceny wszystkich prac budowlanych oraz instalacyjnych w terminie 7 dni nie jest realne uwzględniając zakres prac oraz ich lokalizację na terenie miasta Gdańsk.



Odpowiedź:

Zamawiający przedłuża termin składania ofert do 15 listopada 2018 roku.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający przedłuży termin realizacji zadania do dnia: 5.04.2018 r.?

Prosimy o przedłużenie terminu realizacji zadania, gdyż termin 17.12.2018r. jest nierealny do spełnienia. W aktualnych realiach rynkowych z uwagi na procesy administracyjne tj. proces uzyskania map do celów projektowych, uzgodnień dokumentacji sugerowany termin realizacji zadania powinien wynosić co najmniej 6 miesięcy od daty podpisania umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający przewiduje przedłużenie terminu realizacji zadania.

Pytanie nr 14

Proszę o informację kto jest zarządcą poszczególnych obiektów/terenów wyszczególnionych w załączniku nr 1 do OPZ?

Odpowiedź:

Komplet dokumentów zarządców poszczególnych obiektów/ terenów wyszczególnionych w załączniku nr 1 do OPZ- zostanie przekazany w momencie wygrania przetargu przez Wykonawcę.

Pytanie nr 15

W celu pełnej przejrzystości postępowania oraz uniknięcia konieczności ewentualnej weryfikacji zgodności oferowanych urządzeń na etapie dostawy prosimy o dopisanie wymogu dołączenia folderów oraz specyfikacji technicznej producenta oferowanych produktów zawierających się w przedmiocie zamówienia w celu wykazania spełnienia wymaganych parametrów technicznych.

Odpowiedź:

Dostarczany/ proponowany towar będzie posiadał pełne nazwy jak również określające model. W związku z tym parametry techniczne będą możliwe do sprawdzenia w ogólnodostępnych danych producenta względnie dystrybutora urządzenia.

Pytanie nr 16

W chwili obecnej wzór umowy nie jest spójny z wymogami SIWZ i OPZ. Wnosimy o ujednoczenie zapisów, żeby umowa odpowiadała wymaganiom stawianym w SIWZ. W szczególności chodzi o brak zapisu dotyczącego gwarancji na system nadzoru oraz brak postanowień gwarancyjnych polegających na wymianie baterii i elektrod w okresie trwania gwarancji.

Odpowiedź:

Integralną częścią umowy jest OPZ. W związku z powyższym nie ma konieczności wyszczególniania wspomnianych zapisów w umowie. OPZ i umowa stanowią jeden dokument.

Pytanie nr 17

Projekt umowy nie zabezpiecza zwrotu modemu GSM potrzebnego do zarządzania siecią defibrylatorów w przypadku zaprzestania usługi abonamentowego dostępu do platformy internetowej po upływie 4 lat. W celu zabezpieczenia interesów każdej ze stron umowy wnosimy o dopisanie stosownych zapisów we wzorze umowy.



Odpowiedź:

Zamawiający uznaje że modem GSM stanowi przedmiot dostawy. W przypadku zaprzestania usługi abonamentowego dostępu do platformy internetowej w dalszym ciągu pozostaje własnością Zamawiającego. W związku z powyższym nie ma obowiązku umieszczania tego zapisu we wzorze umowy.

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający wymaga aby system zdalnego monitorowania wraz z wszystkimi podzespołami i czujnikami posiadał (i zostały Zamawiającemu przedłożone) certyfikaty dopuszczające go do użycia na terenie EU?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga spełnienia tego warunku.

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający wymaga, aby funkcja zdalnego monitorowania była integralną częścią oferowanego defibrylatora AED? Jeżeli nie, to ze względu na fakt, iż mamy do czynienia z urządzeniem medycznym klasy IIb, wnosimy o wprowadzenie wymogu przedstawienia pisemnej zgody producenta oferowanego defibrylatora AED na bezpieczne użycie takiego rozwiązania.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, aby funkcja zdalnego monitorowania była integralną częścią oferowanego defibrylatora AED. Jednak w takim przypadku wymagane staje się przedstawienie pisemnej zgody producenta oferowanego defibrylatora AED na bezpieczne użycie takiego rozwiązania.

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający wymaga, aby defibrylator był wyposażony w widoczny wskaźnik optyczny również w przypadku kiedy podłączony jest on do systemu monitorowania?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga spełnienia tego warunku

Pytanie nr 21

Zważywszy na fakt, iż Zamawiający wymaga włączenia do sieci zdalnego monitorowania AED będących w posiadaniu Zamawiającego, prosimy o wskazanie producenta i modelu tych urządzeń. Prosimy również o dopuszczenie możliwości wymiany posiadanych urządzeń na nowe, zgodne z OPZ, kompatybilne z oferowanym systemem zdalnego monitorowania. Takie rozwiązanie odsunie od Zamawiającego podejrzenie o brak konkurencyjności i działania monopolistyczne, ponieważ systemy tego typu nie są systemami uniwersalnymi, a przeznaczonymi do korzystania z konkretnych urządzeń.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że nazwa systemu to: AED STATUS; a jego Wykonawcą jest firma M2M Team Sp. z o.o. ul. Robotnicza 11/13, 02-261 Warszawa, Jednocześnie Zamawiający dopuszcza możliwości wymiany posiadanych urządzeń na nowe, które będą spełniały wymagania OPZ. Przy czym wymiana urządzeń na nowe nie może spowodować utraty gwarancji na już zamontowane u Zamawiającego zestawy AED.



Pytanie nr 22

Zamawiający wymaga monitorowania lokalizacji AED wraz z jego przemieszczaniem. Ponieważ tego typu lokalizatory są wysoko energochłonne prosimy o doprecyzowanie i postawienie granicznego wymogu czasu pracy takiego lokalizatora od momentu wyciągnięcia AED z szafki.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga monitorowania lokalizacji AED wraz z jego przemieszczaniem. Wymagany czasu pracy takiego lokalizatora od momentu wyciągnięcia AED z szafki winien wynosić co najmniej 120 minut, z zachowaniem wymogu wskazania ostatniej odnotowanej lokalizacji.

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający wymaga, aby alarm w szafce/kapsule stanowił fabryczną funkcjonalność? Takie rozwiązanie gwarantuje sprawność działania oraz wysoki poziom estetyki (stosowane alarmy firm trzecich bywają zawodne, a ich wygląd odbiega od estetycznych standardów).

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby alarm w szafce/kapsule stanowił fabryczną funkcjonalność.

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający wymaga, aby torba na AED, szafka/kapsuła, oznaczenia, system zdalnego monitorowania – jako, że nie są wyrobem medycznym – były w formularzu ofertowym wyszczególnione z 23% stawką VAT?

Odpowiedź:

Dostawca winien postępować z obowiązującymi przepisami w zakresie naliczania stawek VAT a fakt ten winien być odzwierciedlony w ofercie cenowej.

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający wymaga aby w dodatkowym wyposażeniu zestawu był specjalistyczny trymer medyczny zamiast jednorazowej maszynki, która nie jest w stanie usunąć owłosienia i nie nadaje się do stosowania jako wyposażenie AED?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga trymera i podtrzymuje swoje oczekiwania wyrażone w OPZ.

Pytanie nr 26

Zgodnie z aktualnymi przepisami, każda karta SIM musi zostać zarejestrowana na dane użytkownika. Ponieważ Zamawiający wymaga od Wykonawcy zapewnienia łączności GSM, prosimy o doprecyzowanie w jaki sposób Zamawiający zamierza rejestrować karty SIM.

Odpowiedź:

Karty SIM winny być zarejestrowane przez Wykonawcę. Dotyczy to całego, zadeklarowanego przez niego okresu zapewnienia monitoringu.

Pytanie nr 27

Czy Zamawiający wymaga aby dostarczyć defibrylatory treningowe tej samej marki, będący odpowiednikiem oferowanych AED? Takie rozwiązanie pozwoli skuteczniej przeszkolić potencjalnych użytkowników AED.



Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby dostarczyć defibrylatory treningowe tej samej marki, będące odpowiednikiem oferowanych AED.

Pytanie nr 28

Czy Zamawiający wykreśli lub zmieni wymóg dot. stażu pracy instruktorów wykonujących szkolenia? Posiadany staż pracy w ratownictwie nie przekłada się na jakość i skuteczność szkoleń. Większą wartością są certyfikaty światowych renomowanych instytucji szkolących instruktorów pierwszej pomocy, takie jak np. Emergency First Response, które w zakresie swoich szkoleń wskazują również na aspekty pedagogiczne.

Odpowiedź:

Zamawiający nie przewiduje wykreślenia lub zmieniania wymóg dot. stażu pracy instruktorów wykonujących szkolenia.

Pytanie nr 29

Proszę o potwierdzenie iż do przeszkolenia z nadzoru Zamawiający wymaga aby instruktor posiadał imienny certyfikat serwisowy wydany przez producenta (nie dystrybutora) AED oraz systemu monitorowania.

Odpowiedź:

Do przeszkolenia z nadzoru Zamawiający wymaga, aby instruktor posiadał co najmniej referencje. Imienny certyfikat serwisowy wydany przez producenta, a nie dystrybutora AED oraz systemu monitorowania jest dodatkowym atutem Wykonawcy.

Pytanie nr 30

Proszę o wyjaśnienie zapisu „W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany będzie do złożenia zaświadczenia podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzającego, że dostarczone produkty odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym tj. aktualny certyfikat Instytutu Transportu Samochodowego potwierdzający zgodność każdego rodzaju tablic rejestracyjnych (będących przedmiotem zamówienia) lub materiałów służących do ich produkcji z wymaganymi warunkami technicznymi.”

Odpowiedź:

Przytoczony zapis jest oczywistą pomyłką. Zapis ten zostaje wykreślony z SIWZ.

Pytanie nr 31

Proszę o informację kto jest odpowiedzialny i w jakim terminie za przygotowanie odpowiedniej dokumentacji i procedur, aby przetwarzanie danych osobowych było zgodne z obowiązującymi przepisami (RODO).

Odpowiedź:

Wykonawca ma przygotować dokumentację i procedury przetwarzania danych osobowych zgodnie z obowiązującymi przepisami RODO. Materiały w tym zakresie winny zostać dostarczone Zamawiającemu najpóźniej z chwilą zgłoszenia zakończenia realizacji prac.



Pytanie nr 32

Proszę o informację ile czasu Zamawiający ma na akceptację poszczególnych etapów tworzenia filmu promocyjnego i instruktarzowego?

Odpowiedź:

Zamawiający zapewnia, że czas akceptacji tworzenia filmu promocyjnego i instruktarzowego nie przekroczy okresu 4 dni roboczych.

Pytanie nr 33

Proszę o podanie wymogów parametrów technicznych filmu promocyjnego i instruktarzowego.

Odpowiedź:

Film promocyjny oraz instruktarzowy winien spełniać poniższe parametry techniczne:

Pliki 1- wgrane na nośniki DVD oraz pendrive:

Plik MP4 (.mp4) z dźwiękiem oraz ścieżką lektora w postaci napisów wkomponowanych w obraz:

Wideo H.264 format: 1080p (1920x1080) 50fps 12 Mb/s

Dźwięk AAC-LC 160 Kb/s na kanał, 48 kHz, stereofoniczny

Pliki 2 dla filmów na ekrany LCD/LED komunikacji miejskiej w Gdańsku

Plik MP4 (.mp4) z ścieżką lektora w postaci napisów wkomponowanych w obraz. Wideo H.264 format: 1195x665 50fps 12 Mb/s.

Pytanie nr 34

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności defibrylator AED ze zintegrowanym, fabrycznym systemem monitorowania, który przesyła informacje o:

- a. stanie urządzenia (działa/nie działa), terminie przydatności baterii i elektrod, aktualnej pojemności baterii, aktualnym stanie elektrod, wersji oprogramowania, numer serii baterii, stanu połączenia z serwerem.
- b. Do zarządzania systemem monitorowania służy aplikacja internetowa, która automatycznie wysyła wiadomości e-mail zawierające alerty (przeterminowane elektrody, niski poziom baterii, problem z AED), raporty (wynik auto testów, poziom baterii, stan AED) oraz można w niej odczytać stan poszczególnych parametrów.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje stworzenia systemu monitorowania stanów pracy AED, jego przemieszczania się oraz temperatury panującej w obudowie a także dla potrzeb ewentualnych aktów wandalizmu, uszkodzenia kradzieży również monitorowania otwarcia kapsuły/ szafki. Dlatego też dopuszcza się defibrylatory z fabrycznie zintegrowanym systemem, monitorowania, jak również system/ systemy jako urządzenie zewnętrzne monitorujące parametry opisane w OPZ. Do zarządzania systemem monitorowania może służyć aplikacja internetowa. Jednakże musi ona być realizowana w technologii GSM z wymaganiami organizacyjnymi i sprzętowymi opisanymi w OPZ.

Pytanie nr 35

Zamawiający wymaga powiadomień/łączności na bazie GSM informującej o otwarciu szafki AED -punkt 21. Wydaje mi się, iż w myśl obowiązujących obecnie przepisów to na użytkownika spoczywa obowiązek rejestracji karty SIM.



Odpowiedź:

W odpowiedzi na pytanie dotyczące rejestracji karty SIM Zamawiający informuje, że podtrzymuje swoje oczekiwanie tj. zobowiązania Wykonawcy na rejestrację karty SIM przez cały okres zadeklarowanego świadczenia usługi w tym zakresie.

Zamawiający wprowadza następującą zmianę do SIWZ:

- 1) Rozdział 7 ust. 1 pkt. 3 zapis **zostaje zmieniony i otrzymuje nowe brzmienie:** Termin składania ofert upływa dnia **15.11. 2018 r. o godz. 13:00**
- 2) Rozdział 7 ust. 2 pkt. 1 zapis **zostaje zmieniony i otrzymuje nowe brzmienie:** oferty zostaną otwarte w dniu 15.11.2018r., o godzinie 13:30 w siedzibie Urzędu miejskiego w gdańsku, 80-803 Gdańsk, ul. Nowe ogrody 8/12, pok. 129
- 3) Rozdział 3 ust. 4 zostaje wykreślony w całości.

Z poważaniem

DYREKTOR
BIURA ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

Marek Komorowski