

Biuro Dyrektora Generalnego – Wydział Logistyki otrzymał pytania od oferentów w związku z prowadzonym postępowaniem na dostawę 15 szt. zestawów AED dla Głównego Inspektoratu Transportu Drogowego.

ZESTAW nr 1

PYTANIE:

Związku z zaproszeniem do składania ofert na „Dostawę 15 zestawów AED dla Głównego Inspektoratu Transportu Drogowego” zwracam się z uprzejmą prośbą o potwierdzenie, czy model defibrylatora Vivest X1 (ulotka w załączeniu).

Spełniający wymagania określone w Opisie Przedmiotu Zamówienia: m.in. IP55, waga 2 kg, tryb pediatriczny, funkcja RKO, gwarancja min. 7 lat Nie spełnia wymagań: Wersja automatyczna (jest w wersji półautomatycznej), system ładowania w tak zwanym systemie „pre-charged (nie posiada tego systemu z nazwy, działa w systemie szybkiego ładowania/defibrylacji).

Czy może zostać zaoferowany w ramach przedmiotowego postępowania?

ODPOWIEDŹ:

W odpowiedzi na pytanie dotyczące Opisu Przedmiotu Zamówienia uprzejmie wyjaśniamy, że wymagania określone w OPZ zostały sformułowane w sposób zapewniający zachowanie zasad uczciwej konkurencji oraz równego dostępu dla wszystkich Wykonawców.

Zamawiający jako gospodarz postępowania ma prawo, wyznaczając cel, jaki zamierza zrealizować, tak określić przedmiot zamówienia, aby ten cel osiągnąć, zachowując jednocześnie obiektywizm w formułowaniu opisu swoich potrzeb oraz wytyczne wynikające z przepisów.

Zamawiający nie musi dopuszczać do przetargu każdego podmiotu, ponieważ opis przedmiotu zamówienia (OPZ) ma na celu zaspokojenie konkretnych potrzeb zamawiającego, a nie otwieranie zamówienia dla wszystkich wykonawców. OPZ musi być jednak sporządzony w sposób, który nie utrudnia uczciwej konkurencji ani nie prowadzi do dyskryminacji, pod warunkiem że zawężenie kręgu wykonawców wynika z uzasadnionych potrzeb i nie ma na celu eliminacji konkretnych podmiotów.

Zamawiający ma prawo sformułować OPZ, który odpowiada jego uzasadnionym potrzebom, nawet jeśli powoduje to ograniczenie ilości potencjalnych wykonawców.

Ograniczenie liczby wykonawców jest dopuszczalne, jeśli wynika z racjonalnych i uzasadnionych wymogów, a nie z chęci wyeliminowania konkretnego podmiotu.

Opis przedmiotu zamówienia wskazuje minimalne parametry techniczne i funkcjonalne, które mają zapewnić odpowiednią jakość oraz bezpieczeństwo użytkowania defibrylatorów AED. Wymagania te nie wskazują konkretnego producenta ani modelu urządzenia, a jedynie określają niezbędne standardy (m.in. stopień ochrony IP, waga urządzenia, obecność elektrod pediatricznych, funkcje analizy rytmu i RKO, gwarancja).

System określony w OPZ jako „pre-charged” oznacza wymóg gotowości urządzenia do szybkiego podania impulsu defibrylacyjnego i może być spełniony przez różne rozwiązania techniczne dostępne na rynku. W związku z tym, wymagania nie ograniczają konkurencji i mogą być spełnione przez wielu producentów posiadających urządzenia zgodne z normami UE.

Wyrok Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 listopada 2021 r., sygn. akt KIO 3183/21.

Oczywistym jest, że każdy przedmiot zamówienia dedykowany jest nie dla wszystkich wykonawców, ale dla grupy wykonawców, których przedmiot działalności związany jest z danym przedmiotem zamówienia

Okoliczność, iż opis przedmiotu zamówienia nie zawsze wypełnia wolę wykonawcy na określony przez niego sposób świadczenia nie oznacza jeszcze, że opis przedmiotu zamówienia został dokonany z naruszeniem ww. przepisu.

ZESTAW nr 2

PYTANIE:

Czy Zamawiający, w trosce o zapewnienie najwyższej skuteczności i minimalizacji czasu reakcji w nagłych przypadkach zatrzymania akcji serca, dopuszcza złożenie oferty na wysokiej klasy Defibrylator AED, który ładuje się automatycznie po wykryciu rytmu nadającego się do defibrylacji, zapewniając gotowość do wstrząsu bez zbędnej zwłoki? Oferowany przez nas AED (model automatyczny), po dokładnej analizie rytmu serca pacjenta, automatycznie rozpoczyna ładowanie w przypadku wykrycia migotania lub częstoskurczu komorowego. Zgodnie z wytycznymi AHA/ERC, automatyzacja tego procesu jest kluczowa dla skrócenia czasu do defibrylacji, co ma bezpośredni wpływ na zwiększenie szans pacjenta na przeżycie. Zatem, chociaż nasze urządzenie nie wymaga ręcznego aktywowania ładowania, zapewnia najwyższy poziom gotowości i bezpieczeństwa, eliminując błąd ludzki i skracając czas interwencji do absolutnego minimum. Nasze rozwiązanie w pełni realizuje cel szybkiej pracy, pomimo braku systemu - "pre-charged" (nie został on zawarty w specyfikacji oraz instrukcji oferowanego sprzętu), uważamy, że oferowany przez nas model AED nawet przewyższa wymagany, oferując pełną automatyzację procesu, co jest zgodne z najnowszymi standardami w ratownictwie medycznym.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie dopuszcza produktów, które nie spełniają parametrów określonych w opisie przedmiotu zamówienia

Zamawiający opisał przedmiot zamówienia podając parametry, które odzwierciedlają jego potrzeby w przedmiocie zamówienia i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.