

**Odpowiedzi udzielone w dniu 03.11.2014 r. na pytania z dnia 31.10.2014 r. do
Ogłoszenia o przetargu z dnia 23.10.2014r.**

Dotyczy: Ogłoszenie o przetargu w trybie określonym w art.70¹ i art.70³ – 70⁵ Kodeksu cywilnego na „Dostawę, montaż i uruchomienie systemu nadzoru stanu izolacji instalacji elektrycznych (Bendery) dla Ars Medical Sp. z o.o. w Pile”

dotyczącego realizacji miejskiego Projektu rewitalizacyjnego pt.: „Rewitalizacja obszaru miasta Pily w obrębie posesji Ars Medical Sp. z o. o. oraz dróg dojazdowych od ul. Matwiejewa i ul. Kraszewskiego”, w ramach Inicjatywy JESSICA wdrażanej w ramach Wielkopolskiego Regionalnego Programu Operacyjnego na lata 2007-2013, Priorytet IV - „Rewitalizacja obszarów problemowych”, Działanie 4.1 - „Rewitalizacja obszarów miejskich”.

Uprzejmie informuję, że do Zamawiającego wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie nr 1:

W związku z odpowiedziami udzielonymi w dniu 30.10.2014r., informujemy, iż nie są dostępne na rynku żadne inne urządzenia, oprócz produkcji firmy Bender, które spełniałyby wymogi przedstawione w Ogłoszeniu o przetargu. Stąd Zamawiający podtrzymując te wymagania, bez merytorycznego uzasadnienia swojego stanowiska, de facto ogranicza konkurencję.

Dlatego ponownie zwracamy się z wnioskiem o dopuszczenie urządzeń produkcji ESA Grimma GmbH oraz AS Elektrotechnik zamiennie do urządzeń firmy Bender – karta zamienników, karty katalogowe i deklaracje CE załączone zostały do pisma z dnia 27.10.2014r. Jednocześnie wnosimy o przesunięcie terminu składania ofert o czas niezbędny do przygotowania oferty, to jest trzy dni robocze od udzielenia przez Zamawiającego odpowiedzi na niniejszy wniosek.

ODPOWIEDŹ:

Po za poznaniu się z przekazaną dokumentacją przez firmę L&P dotyczącą urządzeń ESA Grimma stwierdzamy, że nie mogą być one traktowane jako równoważne dla zaprojektowanego systemu, gdyż zmniejszają funkcjonalność oraz obniżają bezpieczeństwo pacjentów i personelu medycznego. Dlatego nie wyrażamy zgody na dopuszczenie tych urządzeń do przetargu jako równoważnych.

Swoją decyzję motywujemy tym, iż zaprojektowany system sieci izolowanej IT, zgodnie z wytycznymi technicznymi zawartymi w przetargu, miał spełniać odpowiedni poziom bezpieczeństwa, a jego dane zostały opisane w projekcie, jak i w samym opisie przetargu. Tych cech nie znaleziono w przedstawionych przez firmę L&P kartach katalogowych, a także na stronie www producenta ESA Grimma.

Są to m.in.:

Dla układu przełączającego:

- *spełnianie normy bezpieczeństwa PN-EN 61508 - brak informacji o spełnianiu tej normy lub certyfikatu potwierdzającego spełnianie tej normy,*
- *kontrola napięcia na linii zasilania normalnego (linia podstawowa) oraz ze źródła bezpiecznego zasilania (rezerwowa) wraz z wyświetleniem wartości napięcia i częstotliwości*
- *brak wyświetlania tych danych,*
- *kontrola napięcia na szynach rozdzielnic (za SZR) wraz z pomiarem prądu za układem przełączającym dla uniemożliwienia przełączenia zwarcia - nie ma zabezpieczenia przed przełączeniem zwarcia na linię 2 - narażenie układu na uszkodzenie i na zanik napięcia na Sali,*
- *możliwość ręcznego przełączenia zasilania i blokowania poprzez kłódkę lub plombę - brak takiego rozwiązania w układzie ESA Grimma,*
- *by-pass serwisowy do bezprzerwowego przeprowadzania testów lub wymiany urządzenia, z sygnalizacją na kasecie o pracy w trybie ręcznym - brak takiego rozwiązania w przedstawionych kartach katalogowych,*
- *kontrola SZR poprzez automatyczny test z wyświetleniem czasu przełączenia z linii 1 na linię 2 - brak możliwości sprawdzenia, czy układ (np. po kilku latach) dokonuje przełączenia z linii 1 na linię 2 w czasie wymaganym przez normę PN-HD 60364-7-710 $t < 0,5s$.*

Dla kasy sygnalizacyjnej:

- *min. 12 wejść cyfrowych - zaproponowane rozwiązanie to oddzielna płytki, która nie jest częścią integralną kasy.*

Monitoring prądów różnicowych RCMS460:

- *wyświetlanie informacji na wyświetlaczu LCD o chwilowym poziomie prądu różnicowego na wszystkich mierzonych odpływach - zaproponowane rozwiązanie nie ma wyświetlacza, nie można na nim dokonać nastaw wartości prądu alarmowego,*
- *możliwość podłączenia zarówno przekładników w klasie A jak i B - nie ma możliwości pomiaru prądu w klasie B, co eliminuje to urządzenie w sieciach z odbiornikami nieliniowymi z dużymi składowymi prądu stałego,*
- *możliwość sprawdzenia poziomu wyższych harmonicznych dla każdego z odpływu - brak*

kontroli wyższych harmonicznych.

Powyższe dane zostały zawarte w wymaganiach co do urządzeń i nie znalazły odzwierciedlenia w dokumentacji ESA-Grimma. Są jednak także takie cechy, które od strony obsługi są istotne, a nie znaleziono ich w kartach katalogowych ESA Grimma:

- przypomnienie przez układ o konieczności przeprowadzenia okresowego testu funkcjonalnego, zgodnie z PN-HD 60364-7-710 - brak tej funkcji w urządzeniach ESA Grimma,

- przypomnienie przez układ o konieczności przeprowadzenia prac serwisowych - brak tej funkcji w urządzeniach ESA Grimma.

Reasumując: System, który został wybrany do tej inwestycji jako sprawdzony, nie tylko na świecie ale też w większości polskich szpitali, ze względu na poziom bezpieczeństwa jaki zapewnia dla pacjentów i personelu w pomieszczeniach grupy 2, czyli tych miejscach w szpitalu którym stawia się najwyższe wymagania co do zastosowanych systemów, instalacji oraz urządzeń elektromedycznych. Prawo Budowlane mówi, że można przeprowadzić zmiany w rozwiązaniach projektowych, jeżeli są one uzasadnione koniecznością zwiększenia bezpieczeństwa realizacji robót budowlanych lub usprawnienia procesu budowy. Obniżanie standardu nie powinno mieć miejsca w trakcie realizacji, chyba że zachodzą do tego istotne przesłanki.

W związku z powyższym, Zamawiający nie przesuwa terminu składania ofert wyznaczonego na dzień 04.11.2014r. godzina 10:00.


PREZES PARADU
Zygmunt Malinowski