

Warszawa dnia, 30/10/2024 r.

EP. 26.89.2024

**Sinmed Sp. z o.o.**  
**Ul. Graniczna 32B**  
**44-178 Przyszowice**

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie podstawowym z możliwością przeprowadzenia negocjacji na „**Zakup i sukcesywną dostawę elektrod EKG, USG, elektrod do defibrylacji, neurostymulacji, pomiaru rzutu serca, żeli do EKG i USG**” – sprawa nr EP/84/2024.

Zamawiający, Szpital Wolski Sp. z o.o. zgodnie z art. 226 ust. 1 pkt. 5 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. poz. 2024.1320 z późn. zm.) zawiadamiania, że:

#### **Odrzuca**

ofertę Wykonawcy **Sinmed Sp. z o.o. ul. Graniczna 32B, 44-178 Przyszowice** złożoną w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na „**Zakup i sukcesywną dostawę elektrod EKG, USG, elektrod do defibrylacji, neurostymulacji, pomiaru rzutu serca, żeli do EKG i USG**” – sprawa nr EP/84/2024 z uwagi na iż treść oferty ww. Wykonawcy jest niezgodna z warunkami zamówienia.

#### **UZASADNIENIE**

Zamawiający, Szpital Wolski Sp. z o.o. w Warszawie pismem z dnia 24/10/2024 roku **wezwał Wykonawcę do jednoznacznego potwierdzenia lub zaprzeczenia w zakresie spełnienia wymogu wprowadzonego pismem z dnia 9.09.2024 r. w zakresie elektrod kupowanych w ramach zadania nr 4.**

Wykonawca działając jako uczestnik postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w odpowiedzi na pismo z dnia 24.10.2024 r. wyjaśnia, iż zaoferowane elektrody są w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami Lifepak, **jednakże nie są zgodne z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta defibrylatora Lifepak oraz z wytycznymi Stowarzyszenia AAMI (Association for the Advancement of Medical Instrumentation).**

Powyższe wyjaśnienie i zawarte w nim oświadczenie przesądza o niezgodności zaoferowanych defibrylatorów z wymogami zamówienia, które w wyniku udzielonej pismem z dnia 10.06.2024 r. odpowiedzi na pytanie nr 6.

#### **Pytanie nr 6 - Zad. Nr 4 - elektrody do defibrylacji.**

1.Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane elektrody były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami Lifepak, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta defibrylatora Lifepak oraz posiadały informację w języku polskim nt. użytkownika, umieszczoną bezpośrednio na elektrodach lub na ich opakowaniu?

**Odpowiedź:** Tak, wymagamy.

2.Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane elektrody były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami Lifepak, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta defibrylatora Lifepak oraz aby były zgodne z wytycznymi Stowarzyszenia AAMI (Association for the Advancement of Medical Instrumentation), zalecającymi stosowanie odpowiednich dla danego urządzenia elektrod. Powierzchnia przewodząca elektrod dla dorosłych min. 208 cm2/parę?

**Odpowiedź:** Tak, wymagamy.

#### **Mając na uwadze powyższe oferta Wykonawcy podlega odrzuceniu.**

Równocześnie zawiadamiamy, iż wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy Prawo Zamówień Publicznych czynności Zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której Zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy Prawo Zamówień Publicznych przysługuje odwołanie, z zastrzeżeniem art. 513 ustawy Prawo Zamówień Publicznych. Odwołanie wnosi się w terminach i formie, określonych w art. 515 ust. 1 pkt. 2) lit. a) ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

Sporządził: Beata Tarach