



Mazowieckie Centrum Rehabilitacji „STOCER” Sp. z o.o.

05-510 Konstancin – Jeziorna, ul. Wierzejewskiego 12

tel. 22 711 90 00, fax: 22 711 90 02, e-mail: stocer@stocer.pl

NIP 123-11-94-950 REGON 142013120

Konstancin-Jeziorna, 23.08.2023 r.

Do wszystkich
Uczestników postępowania
Znak sprawy – PN-55/2023

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o szacunkowej wartości **powyżej progu**, którego przedmiotem jest dostawa, **nr ogłoszenia 2023/S 145-462363 z dnia 31.07.2023 r.**

Znak sprawy – PN-55/2023 – dostawę pierwszego wyposażenia dla zadania pn. „Poprawa warunków udzielania świadczeń zdrowotnych poprzez przebudowę Oddziału Urologicznego Szpitala Kolejowego im. dr n. med. Włodzimierza Roeflera w Pruszkowie”.

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2022 r. poz. 1710) – dalej: p.z.p., wykonawcy zwrócili się do Zamawiającego (MCR STOCER Sp. z o.o.) z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie 1

Pakiet 1 poz. 22

W związku z dostawą aparatu USG prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga dostarczenia licencji na podłączenie dostarczanych urządzeń do systemu RIS/PACS Zamawiającego na koszt Wykonawcy?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 2

Pakiet 1 poz. 22

Czy Zamawiający wymaga integracji i konfiguracji dostarczanego urządzenia z posiadany systemem RIS/PACS na koszt Wykonawcy?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 3

Pakiet 1 poz. 22

W związku z tym, że na całość przedmiotu zamówienia składa się z dostawy sprzętu oraz jego uruchomienia prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga, aby całość przedmiotu zamówienia, w tym elementy zapewniające poprawną komunikację aparatu USG z systemem RIS/PACS, były objęte gwarancją na okres jak w SWZ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 4

Pakiet nr 2, poz. 29 – Macerator do pulpy, pkt. 3, 4, 5, 6

Czy Zamawiający dopuści macerator obsługiwany zgodnie z zasadą „czystych rąk” - otwierany i zamykany za pomocą uchwytu łokciowego z autostartem po zamknięciu pokrywy? Takie rozwiązanie nie ogranicza w żaden sposób ruchów osoby obsługującej urządzenie, ponieważ otwarcie jak i zamknięcie komory odbywa się poprzez dotknięcie specjalnego uchwytu łokciem. Specjalny uchwyt tzw. łokciowy pełni jednocześnie funkcję zatrzaśku i gwarantuje idealną szczelność komory. Dodatkowo górna pokrywa wykonana jest z tworzywa z wbudowaną barierą antybakteryjną. Czujniki podczerwieni ulegają częstym awariom, co zwiększa koszty eksploatacji urządzenia.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 5

Pakiet nr 2, poz. 29 – Macerator do pulpy, pkt. 9, 18

Czy Zamawiający dopuści urządzenie przeprowadzające macerację przy użyciu 2 modułów tnąco-rozrywających, z czasem cyklu < 60 sekund?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 6

Pakiet nr 2, poz. 29 – Macerator do pulpy, pkt. 10, 11

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające pojedynczą komorę maceracji - wszystkie elementy tnące umiejscowione w głównej (górnej) części komory z bezpośrednim dostępem do wszystkich elementów tnących po otwarciu pokrywy, bez konieczności demontażu bębna w celu ich sprawdzenia i wyczyszczenia w przypadku maceracji nieodpowiednich materiałów (np. ścierki wielorazowe, lignina itp.)?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 7

Pakiet nr 2, poz. 29 – Macerator do pulpy, pkt. 12, 13, 14, 17

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o mocy silnika/mocy całkowitej 0,37kW, mocy pompy wody 115W, posiadające zużycie energii: 0,01kWh/cykl? Macerator posiadający taki silnik gwarantuje mniejsze zużycie prądu, a jego moc jest wystarczająca do pełnej maceracji naczyń.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 8

Pakiet nr 2, poz. 29 – Macerator do pulpy, pkt. 21, 22

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wymiarach nieznacznie różniących się od wymaganych: wys. 977mm (1253mm przy otwartej pokrywie)x gł. 445 mm x szer. 360mm, posiadające odpływ Ø38mm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 9

Pakiet nr 2, poz. 29 – Macerator do pulpy, pkt. 24, 25, 26

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające zbiornik na wodę o pojemności 10l dostosowanej do oferowanego 10l zużycia wody, z minimalnym wymaganym natężeniem przepływu wody 4l/min. z sieci wodociągowej (woda regulowana do maksymalnie 6 litrów/min)?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 10

Pakiet nr 2, poz. 29 – Macerator do pulpy, pkt. 31

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające obudowę ze stali nierdzewnej z frontem i górną pokrywą wykonaną z wysokiej jakości tworzywa z opatentowanym systemem aktywnej ochrony mikrobiologicznej, zapobiegającym namnażaniu się mikroorganizmów na powierzchni?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 11

Pakiet nr 2, poz. 29 – Macerator do pulpy, pkt. 37

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające sterowanie mikroprocesorowe - panel sterujący wyposażony w kolorowe diody LED oraz podświetlone kolorowe ikon graficzne informujące o fazie cyklu, ewentualnych usterkach?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 12

Pakiet nr 2, poz. 29 – Macerator do pulpy, 39, 41, 42, 43

Czy Zamawiający odstąpi od pkt. 39, 41, 42, 43 wymaganych parametrów?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Pytanie 13

Pakiet nr 2, poz. 29 – Macerator do pulpy

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane urządzenie posiadało wszystkie elementy tnące umiejscowione w głównej (górnej) części komory z bezpośrednim dostępem do wszystkich elementów tnących po otwarciu pokrywy, bez konieczności demontażu bębna w celu ich sprawdzenia i wyczyszczenia w przypadku maceracji nieodpowiednich materiałów (np. ścierki wielorazowe, lignina itp.)?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 14

Pakiet nr 2, poz. 29 – Macerator do pulpy

Czy Zamawiający wymaga, aby moc silnika była nie większa niż 0,4 kW? Taki silnik jest typowy dla maceratorów nowej generacji, zapewnia mały pobór prądu przy zachowaniu najwyższej efektywności maceracji.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 15

Pakiet nr 2, poz. 29 – Macerator do pulpy

Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie posiadało uszczelkę zamontowaną na pokrywie? Oferowane rozwiązanie zapewnia szczelności komory podczas pracy i przede wszystkim gwarantuje jej czystość oraz wydłuża żywotność (w trakcie załadunku zanieczyszczenia nie trafiają pomiędzy uszczelkę, a obudowę urządzenia).

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 16

Pakiet nr 2, poz. 29 – Macerator do pulpy

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało zbiornik wodny fabrycznie zabudowany w urządzeniu (z każdej strony obudowany stalą nierdzewną) odporny na uszkodzenia mechaniczne? Zbiornik wodny z tworzywa sztucznego jako zewnętrzny element doczepiony do obudowy może łatwo ulec uszkodzeniu i rozszczelnieniu.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 17

Pakiet nr 2, poz. 29 – Macerator do pulpy

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało górną pokrywę ze specjalnym uchwytem uszczelniającym komorę, a także umożliwiającym automatyczne otwieranie bez użycia dłoni? Oferowane urządzenia umożliwiają bezawaryjne, ręczne zamykanie pokrywy, bez użycia elektronicznych siłowników i czujników podczerwieni?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 18

Pakiet nr 2, poz. 29 – Macerator do pulpy, poz. 30 – Macerator do pieluch

Czy Zamawiający dopuści urządzenie, które nie jest wyrobem medycznym, posiadające deklarację zgodności CE? Urządzenia typu macerator nie są wyrobami medycznymi i nie posiadają wpisu do rejestru wyrobów medycznych.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 19

Pakiet nr 2, poz. 30 – Macerator do pieluch, pkt. 3, 4, 5

Czy Zamawiający dopuści macerator obsługiwany zgodnie z zasadą „czystych rąk” - otwierany i zamykany za pomocą uchwytu łokciowego z autostartem po zamknięciu pokrywy? Takie rozwiązanie nie ogranicza w żaden sposób ruchów osoby obsługującej urządzenie, ponieważ otwarcie jak i zamknięcie komory odbywa się poprzez dotknięcie specjalnego uchwytu łokciem. Specjalny uchwyt tzw. łokciowy pełni jednocześnie funkcję zatrasku i gwarantuje idealną szczelność komory. Dodatkowo górna pokrywa wykonana jest z tworzywa z wbudowaną barierą antybakteryjną. Czujniki podczerwieni/fotokomórki ulegają częstym awariom, co zwiększa koszty eksploatacji urządzenia.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 20

Pakiet nr 2, poz. 30 – Macerator do pieluch, pkt. 10, 11, 12

Czy Zamawiający dopuści bardziej ekonomiczne urządzenie o mocy silnika/mocy całkowitej 1,3kW oraz mocy pompy 125W? Macerator posiadający taki silnik gwarantuje mniejsze zużycie prądu, a jego moc jest wystarczająca do pełnej maceracji pieluch.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 21

Pakiet nr 2, poz. 30 – Macerator do pieluch, pkt. 19, 20

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wymiarach: szer. 430 mm x wys. 940 mm (1310mm przy otwartej pokrywie) x gł. 620 mm, wadze 83kg?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 22

Pakiet nr 2, poz. 30 – Macerator do pieluch, pkt. 23

Czy Zamawiający dopuści zbiornik na wodę o pojemności 16,6l, dostosowanej do cyklu maceracji oraz zużycia wody?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 23 – dotyczy pakietu nr 2, poz. 30 – Macerator do pieluch, pkt. 30, 31, 37, 39, 40

Czy Zamawiający odstąpi od pkt. 30, 31, 37, 39, 40 wymaganych parametrów?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 24

Pakiet nr 2, poz. 30 – Macerator do pieluch,

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało zbiornik wodny fabrycznie zabudowany w urządzeniu (z każdej strony obudowany stalą nierdzewną) odporny na uszkodzenia mechaniczne? Zbiornik wodny z tworzywa sztucznego jako zewnętrzny element doczepiony do obudowy może łatwo ulec uszkodzeniu i rozszczelnieniu.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 25

Pakiet nr 2, poz. 30 – Macerator do pieluch

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało górną pokrywę ze specjalnym uchwytem uszczelniającym komorę, a także umożliwiającym automatyczne otwieranie bez użycia dłoni? Oferowane urządzenia umożliwia bezawaryjne, ręczne zamykanie pokrywy, bez użycia elektronicznych siłowników i czujników podczerwieni?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 26

Pakiet nr 2, poz. 50 – Aparat do dezynfekcji sal chorych przez zamglawianie, pkt. 2, 4, 8, 13

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające dotykowy panel z diodami LED umożliwiający wybór kubatury dezynfekowanego pomieszczenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27

Pakiet nr 2, poz. 50 – Aparat do dezynfekcji sal chorych przez zamglawianie, pkt. 11, 12

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające obudowę wykonaną z tworzywa sztucznego, uchwyt ze stali nierdzewnej obudowany tworzywem sztucznym?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 28

Pakiet nr 2, poz. 50 – Aparat do dezynfekcji sal chorych przez zamglawianie, pkt. 6, 5

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wymiarach nieznacznie różniących się od wymaganych: szer. 300mm x wys. 342mm x gł. 494mm, o mocy 1000W?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 29

Pakiet nr 2, poz. 50 – Aparat do dezynfekcji sal chorych przez zamglawianie, pkt. 14, 15, 18

Czy Zamawiający na zasadzie równoważności dopuści urządzenie posiadające zapis do pliku daty i czasu rozpoczęcia oraz zakończenia dezynfekcji, z możliwością opisanie operatora, nazwy pomieszczenia, nazwy preparatu i opisu sytuacji dezynfekowanego pomieszczenia?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 30

Pakiet nr 2, poz. 50 – Aparat do dezynfekcji sal chorych przez zamglawianie, pkt. 10, 16, 20

Czy Zamawiający odstąpi od pkt. 10, 16, 20 wymaganych parametrów?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 31

Pakiet nr 2, poz. 50 – Aparat do dezynfekcji sal chorych przez zamglawianie, pkt. 19

Czy Zamawiający dopuści urządzenie rozpoczynające automatyczną dezynfekcję po 15 sekundach od włączenia? Oferowane urządzenia posiada funkcję timera z możliwością opóźnienia czasu rozpoczęcia procesu dezynfekcji do 24 godzin.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 32

Pakiet nr 2, poz. 50 – Aparat do dezynfekcji sal chorych przez zamglawianie,

Czy Zamawiający dla potwierdzenia aktywność wobec: B, V, F, S zgodnie z obowiązującą normą PN EN 17272 bądź NF T 72-281 (2014) dotyczącą dezynfekcji drogą powietrzną, wymaga przedstawienia badań zaoferowanego urządzenia w zestawie z dedykowanym środkiem w dawce max. 5ml/m³? Wskazane normy nakazuje traktować urządzenie i stosowane środki jako zestaw. Zastosowanie przypadkowego urządzenia z przypadkowym preparatem bez przedstawienia badań nie potwierdza spełnienia normy i nie daje gwarancji prawidłowo przeprowadzonego procesu dezynfekcji. Bez wykazania zgodności z normą na zestaw nie jest także możliwe określenie dawki preparatu dla osiągnięcia wymaganego spektrum działania, ponieważ technika dezynfekcji i wielkość generowanej kropli jest różna w zależności od zastosowanego urządzenia co ma ogromny wpływ na skuteczność dezynfekcji.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 33

Pakiet nr 2, poz. 50 – Aparat do dezynfekcji sal chorych przez zamglawianie

Czy Zamawiający zgodnie z polskim prawem wymaga aby środki dezynfekcyjne kompatybilne do oferowane urządzenia posiadały pozwolenie na obrót produktem biobójczym oraz dopuszczenie do stosowania w obszarze klinicznym/obszarze medycznym?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 34

Pakiet nr 2, poz. 50 – Aparat do dezynfekcji sal chorych przez zamglawianie

Zgodnie z definicją wyrobu medycznego podaną w ustawie. o wyrobach medycznych urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń nie jest wyrobem medycznym.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń posiadające deklaracje zgodności CE producenta potwierdzającą dopuszczenie do obrotu? Środki dezynfekujące kompatybilne z urządzeniem są produktami biobójczymi zarejestrowanymi w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, przeznaczonymi do dezynfekcji powietrza, powierzchni, materiałów, wyposażenia i sprzętu w miejscach publicznych włącznie z placówkami służby zdrowia, obszarem klinicznym i w przemyśle.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.