

Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy: zapytania do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym na: **Dostawę sprzętu** realizowanego w ramach Projektu VIII. Regionalne kadry gospodarki opartej na wiedzy dla działania: 8.3. Poprawa dostępu do profilaktyki, diagnostyki i rehabilitacji leczniczej ułatwiającej pozostanie w zatrudnieniu i powrót do pracy dla poddziałania: 8.3.2. Realizowanie aktywizacji zawodowej poprzez zapewnienie właściwej opieki zdrowotnej.
Nr referencyjny 46/98

Szpital Murcki Sp. z o.o. informuje, że w toku prowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, wpłynęło zapytanie jednego z wykonawców następującej treści:

Pyt. 1

dotyczy pakietu nr 1 poz. 1, pkt. 11

Czy Zamawiający odstąpi od pkt. 11 wymaganych parametrów dopuszczając urządzenie posiadające zbiornik ze środkiem dezynfekcyjnym w postaci butelki 1l wkręcanej w dyszę?

Ad. 1

Zamawiający informuje o zmianie SWZ w przedmiotowym zakresie.

Pyt. 2

dotyczy pakietu nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga zgodnie z polskim prawem aby środki dezynfekcyjne przeznaczone do urządzenia posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych posiadające ważność min. do 2024r. oraz potwierdzające pełne spektrum bójcze (skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor)?

Ad. 2

Zamawiający informuje o zmianie SWZ w przedmiotowym zakresie.

Pyt. 3

dotyczy pakietu nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby środki dezynfekcyjne dedykowane do urządzenia posiadały dopuszczenie do stosowania w obszarze medycznym i było to potwierdzone w rejestracji biobójczej?

Ad. 3

Zamawiający informuje o zmianie SWZ w przedmiotowym zakresie.

Pyt. 4

dotyczy pakietu nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało możliwość podłączenia elastycznego węża do dezynfekcji klimatyzacji/przewodów wentylacyjnych, miejsc trudnodostępnych?

Ad. 4

Nie wymaga się ale dopuszcza się.

Pyt. 5

dotyczy pakietu nr 1 poz. 1, pkt. 7

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające wydajność (zużycie środka) 1000ml/h?

Ad. 5

Zamawiający informuje o zmianie SWZ w przedmiotowym zakresie.

Pyt. 6

dotyczy pakietu nr 1 poz. 1

Zgodnie z definicją wyrobu medycznego podaną w art. 2 ust. 1 pkt. 38 ustawy z dnia 20 maja 2010r. 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.

Ad. 6

Tak, dopuszcza się.

Pyt. 7

dotyczy pakietu nr 1 poz. 2, pkt. 8

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wymiarach: wys. 835mm x szer. 598mm x gł. 598mm?

Ad. 7

Zamawiający informuje o zmianie SWZ w przedmiotowym zakresie.

Pyt. 8

dotyczy pakietu nr 1 poz. 2, pkt. 9

Czy Zamawiający dopuści myjnie posiadającą 14 predefiniowanych programów (z maksymalną temperaturą dezynfekcji 93°C) z czasami cyklu od 21 min. do 51min., w tym oddzielny program do mikrochirurgii, anestezjologii, okulistyki, obuwia operacyjnego itp., specjalny 93°C-10' oraz 2 dodatkowe programy do zdefiniowania wg potrzeb użytkownika i możliwością modyfikacji istniejących fabrycznych.

Ad. 8

Tak, dopuszcza się.

Pyt. 9

dotyczy pakietu nr 1 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało możliwość zaprogramowania min. 3 preferowanych programów pod przyciskiem wyboru bezpośredniego z panelu sterowania bez potrzeby wchodzenia w menu i listę programów? Urządzenie może być obsługiwane przez różne osoby i ważne jest aby obsługa była intuicyjna i nie dochodziło do pomyłek przy wyborze programów dostępnych z szerokiej listy.

Ad. 9

Nie wymaga się ale dopuszcza się.

Pyt. 10

dotyczy pakietu nr 1 poz. 2

Czy zamawiający wymaga aby urządzenie wyposażone było w poczwórny system filtrowania roztworu myjącego z sitem powierzchniowym, filtrem zgrubnym, filtrem wychwytyjącym odłamki szkła i mikro-filtrem?

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie kontrolowało ilości dozowanych środków chemicznych oraz ich poziom w zbiornikach, z możliwością nastawy stężenia dozowania w % bezpośrednio z panelu sterowania?

Ad. 10

Nie wymaga się ale dopuszcza się.

Pyt. 11

dotyczy pakietu nr 1 poz. 2

Czy Zamawiający dla zagwarantowania wysokiej jakości mycia wymaga, aby urządzenie posiadało czujniki do monitorowania ciśnienia natrysku i prędkości obrotu ramion natryskowych?

Takie czujniki pozwalają wykryć wszystkie nieprawidłowości podczas procesu mycia, mające istotny wpływ na jego jakość np. (blokada obrotu ramion spowodowana wystawianiem elementów ładunku, strata ciśnienia spowodowana np. nadmiernym powstawaniem piany itp.). Dzięki tym czujnikom odchylenia od parametrów programu są natychmiast rozpoznawane i umożliwiają szybką interwencję ze strony użytkownika.

Ad. 11

Nie wymaga się ale dopuszcza się.

Pyt. 12

dotyczy pakietu nr 1 poz. 2

Czy Zamawiający dla zwiększenia ergonomii pacy wymaga aby zasobnik na sól regeneracyjną o pojemności przynajmniej 2 kg umiejscowiony był w drzwiach? Dzięki takiemu rozwiązaniu uzupełnianie soli nie wymaga nachylania się, ponieważ można je przeprowadzić w pozycji wyprostowanej. Podobnie nie ma potrzeby wyjmowania ciężkich koszy i wózków aby uzyskać dostęp do zbiornika na sól.

Ad. 12

Nie wymaga się ale dopuszcza się.

Pyt. 13

dotyczy pakietu nr 1 poz. 2

W placówkach medycznych coraz częściej używane jest obuwie operacyjne z wyjmowanymi wkładkami również poddawanych dezynfekcji. Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie posiadało możliwość mycia w jednym cyklu zarówno butów jak i wkładek do butów, umieszczanych na osobnym koszu w specjalnie przystosowanym do tego stelażu?

Ad. 13

Nie wymaga się ale dopuszcza się.