



„Dolnośląskie Centrum Zdrowia Psychicznego” sp. z o.o.

Wybrzeże J. Conrada – Korzeniowskiego 18, 50-226 Wrocław

Tel. 71 77 66 200 Fax 71 75 75 970

e-mail: sekretariat@dczp.wroclaw.pl www.dczp.wroclaw.pl

Sąd Rejonowy dla Wrocławia-Fabryczna VI Wydział Gospodarczy

NIP:895-196-51-26 KRS:0000348483 REGON:021184819

Kapitał Zakładowy: 71 639 000,00 zł



**DOLNY
ŚLĄSK**



Fundusze
Europejskie
Program Regionalny



Rzeczpospolita
Polska



**DOLNY
ŚLĄSK**

Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego



Wrocław, 22.04.2022r.

Wyjaśnienie nr 1 do SWZ

Do wszystkich Oferentów postępowania nr 10/SMED/DCZP/2022/P

dot. „Sukcesywna dostawa sprzętu medycznego oraz środków ochrony osobistej dla jednostek organizacyjnych „DCZP” sp. z o.o.

Zgodnie z art. 284 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 ze zm.) Zamawiający udziela wyjaśnień na zapytania Oferentów:

Odpowiedzi na zapytania:

Pytanie nr 1

Zadanie 1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic wewnętrznie chlorowanych, bez zewnętrznej warstwy polimerowej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic wewnętrznie chlorowanych, pozostałe zapisy zgodne z SWZ.

Pytanie nr 2

Zadanie 1

Czy zamawiający dopuści rękawice z poziomem AQL 1,5?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 3

Zadanie 2

Czy Zamawiający dopuści termometr bezdotykowy na podczerwień, pomiar z odległości 2 – 3 cm, zasilany baterią, sygnał dźwiękowy końca pomiaru, instrukcja obsługi w języku polskim, Automatyczne wyłączenie: tak; zalecany czas pomiaru 3 - 4 sekundy; Dokładność pomiaru: +/- 0,2 °C między 34,0° C-43,0 °C

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4

Zadanie 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice mikrochropowate z teksturą na końcach palców, spełniające pozostałe wymagania?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5

Zadanie 4

Czy Zamawiający dopuści aparat do mierzenia ciśnienia z mankietem w zakresie 23-37cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6

Zadanie 5

Czy Zamawiający dopuści pulsoksymetr o poniższych parametrach:

- Czytelny wyświetlacz LCD
- Szybki pomiar wartości SpO2 oraz wartości pulsu
- Wskaźnik pulsu w postaci wykresu słupkowego
- Poziom naładowania baterii oraz wskaźnik dźwięku
- Auto wyłączenie po 10 sekundach, gdy urządzenie nie zostanie założone na palec
- Funkcja Bluetooth pozwalająca na przesłanie danych pomiarowych na telefon za pośrednictwem dedykowanej aplikacji iOS/Android
- Możliwość zawieszenia urządzenia na smyczy (w wyposażeniu)
- Zakres pomiaru SpO2: 35% ~ 100% • Dokładność pomiaru SpO2: $\pm 2\%$ (80% ~ 100%); $\pm 3\%$ (70% ~ 79%)
- Zakres pomiaru pulsu: 25 ~ 250 bpm
- Dokładność pomiaru pulsu: ± 2 bpm
- Możliwość odwrócenia wyświetlania pomiaru
- Warunki pracy: temperatura: $+5^{\circ}\text{C}$ ~ $+40^{\circ}\text{C}$, wilgotność: 15% ~ 80%, ciśnienie atmosferyczne: 860 hPa ~ 1060 hPa
- Zasilanie bateryjne – 2 baterie AAA 1,5V
- Możliwość dezynfekcji urządzenia etanolem 70%, izopropanolem 70%, aldehydem glutarowym w 2% roztworze
- Wymiary: 58 x 34 x 30 mm
- Waga: 50 g (wliczając baterie)
- Pakowanie: 1 sztuka/papierowy kartonik

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7

Zadanie 5

Czy Zamawiający dopuści pulsoksymetry z zakresem, pomiaru SpO2: 70 ~ 100 % oraz dokładnością 90 % do 100 % zakres: $\pm 2\%$; 70 % do 89 % zakres: $\pm 3\%$; przy spełnieniu pozostałych wymagań SWZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8

Zadanie 5

Biorąc pod uwagę trudności w dokonaniu pomiaru saturacji i pacjentów pobudzonych zwracamy do Zamawiającego z pytaniem czy oczekuje technologii, która podczas ruchu pacjenta (ruch, transport, pacjent pobudzony, w szoku) wykazuje co najmniej 97% prawdziwych alarmów i eliminuje co najmniej 95% fałszywych alarmów (w razie wątpliwości potwierdzone niezależnymi badaniami)?

Niektóre technologie wykazują np. ok 50% prawdziwych alarmów i eliminują ok 70% fałszywych alarmów, co prowadzi do podejmowania błędnych decyzji.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 9

Zadanie 5

Pomiar SpO₂, czyli saturacji polega na pomiarze wysycenia krwi tętniczej. Biorąc pod uwagę trudności w dokonaniu pomiaru saturacji u pacjentów pobudzonych zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy wymaga zastosowania technologii dokonującej pomiar pomimo ruchu pacjenta, po przez zastosowanie filtrów eliminujących sygnały płynące z krwi żyłnej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 10

Zadanie 5

Czy w przypadku pacjentów z krytycznymi parametrami i słabą perfuzją Zamawiający oczekuje technologii saturacji, która będzie zbierała sygnał od co najmniej 0,02% Indeksu Perfuzji?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 11

Zadanie 5

Czy Zamawiający wymaga technologii uznanej na świecie jako ZŁOTY STANDARD z pomiarem saturacji 0-100% i pulsu min. 25-240?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 12

Zadanie 5

Czy ze względu na pacjentów np. z problemami pocovidowymi (płucnymi) lub covidowych Zamawiający oczekuje, że pulsoksymetr będzie monitorować czujnikiem saturacji również parametr liczenia oddechów i poziom nawodnienia pacjenta?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 13

Zadanie 5

Niektóre technologie uśredniają pomiary nawet co kilkadziesiąt sekund (np. 40 sek), a w przypadku pacjenta w ciężkim stanie lub podczas resuscytacji jest to zbyt długi czas na pokazanie aktualnego stanu pacjenta, prosimy Zamawiającego określenie, jak szybko ma następować uśrednianie pomiarów u pacjentów krytycznych: co max 2-4 sekundy czy co max 8 - 10 sekund?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 14

Dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający zmodyfikuje zapisy § 6 ust 1 w następujący sposób

„1. Wykonawca z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania przedmiotu Umowy zapłaci Zamawiającemu kary umowne w następującej wysokości:

- a) za opóźnienie w realizowaniu każdorazowej dostawy w wysokości 0,5 % wartości zamówienia za każdy dzień opóźnienia,
- b) za opóźnienie w usunięciu wad stwierdzonych przy odbiorze i w okresie gwarancji w wysokości 0,5% wartości sprzętu którego dotyczy opóźnienie za każdy dzień opóźnienia, liczony od dnia wyznaczonego w formularzu reklamacji na usunięcie wady,
- c) za odstąpienie od Umowy z przyczyn zależnych od Wykonawcy w wysokości 10% niezrealizowanej części Umowy.”

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 15**Zadanie 5**

Czy Zamawiający dopuści pulsoksymetry wyprodukowane w 2020 r., nowe, sprawne objęte pełną gwarancją producenta?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 16**Zadanie 5**

Czy Zamawiający dopuści możliwość jednorazowej dostawy wszystkich pulsoksymetrów za pomocą firmy kurierskiej? Pozwoli to w znaczący sposób ograniczyć koszt zakupu oferowanych urządzeń.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 17**Zadanie 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic nitrylowych diagnostycznych minimalnie różniących się od opisanych w SWZ: zewnętrzna powierzchnia teksturowana, zwiększająca chwytność; AQL ≤ 1,5. Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza rękawice nitrylowe z zewnętrzną powierzchnią teksturowaną, zwiększającą chwytność. Pozostałe zapisy zgodne z SWZ.

Pytanie nr 18**Zadanie 2**

Czy Zamawiający dopuści termometr z możliwością odległości pomiaru 1-3 cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 19**Zadanie 2**

Czy Zamawiający dopuści termometr o dokładności pomiaru:

+/- 0,3°C w zakresie 34,0°C – 35,4°C;

+/- 0,2°C w zakresie 35,5°C - 42°C;

+/- 0,3°C w zakresie 42,1°C - 42,9°C

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20**Zadanie 1**

Czy w zadaniu 1 mowa o 4500 opakowań po 100 sztuk, czy 4500 rękawiczek (czyli 45 op. po 100 sztuk)?

Odpowiedź Zamawiającego:

W zadaniu nr 1 mowa o 4500 opakowań po 100 szt.

Pytanie nr 21**Zadanie 1**

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, nitrylowe. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,07 mm, grubość na dłoni min. 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 ≥ 6,0N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), wysoko odporne na penetrację alkoholi używanych w środkach dezynfekcyjnych (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671,

przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w tym co najmniej Doksorubicyna, Ifosfamid, Mitoksantron, Cytarabina). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 13485, ISO 14001. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak : tiuramy, DPG, MBT, ZMBT potwierdzone badaniem TLC. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 100 szt.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 22

Zadanie 1

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaofiarowania: Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, nitrylowe. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 ≥ 6,0N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 23

Zadanie 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rękawice mają być odporne na penetrację alkoholi używanych w środkach dezynfekcyjnych takich jak: etanol 20% - poziom 6 oraz izopropanol 70% - poziom 6, potwierdzone raportem z badań niezależnego laboratorium?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 24

Zadanie 1

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III - Typ B (zgodnie z obowiązującymi normami i adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu) oraz wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 25

Zadanie 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje, aby opakowanie rękawic diagnostycznych posiadało otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 26

Zadanie 5

Prosimy o dopuszczenie pulsoksymetrów wyprodukowanych w 2020r.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza,

Pytanie nr 27

Czy w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie?

Odpowiedź Zamawiającego:

Informacja nt. równoważności produktów znajduje się w pkt. 23 SWZ.

Pytanie nr 27

Czy Zamawiający zgadza się na następujące modyfikacje:

§ 6

KARY UMOWNE

1. Wykonawca z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania przedmiotu Umowy zapłaci Zamawiającemu kary umowne w następującej wysokości:

- a) za opóźnienie w realizowaniu każdorazowej dostawy w wysokości 10,00 zł za każdy dzień opóźnienia,
- b) za opóźnienie w usunięciu wad stwierdzonych przy odbiorze i w okresie gwarancji w wysokości 10,00 zł za każdy dzień opóźnienia, liczony od dnia wyznaczonego w formularzu reklamacji na usunięcie wady,
- c) za odstąpienie od Umowy z przyczyn zależnych od Wykonawcy w wysokości 5% niezrealizowanej części Umowy.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 28

Zadanie 2

Prosimy o dopuszczenie do oceny termometrów, w których pojedyncze słowa są w języku angielskim

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale wymaga instrukcji użytkowania w języku polskim.

Pytanie nr 29

Zadanie 1

Proszę o dopuszczenie rękawic pakowanych po 200 sztuk.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 30

Zadanie 2

Czy Zamawiający dopuści termometr z zakresem pomiaru temperatury ciała: 32 – 42°C?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 31

Zadanie 2

Dot. zadanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści termometr z pomiarem z odległości 3-5 cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 32

Dot. zapisów umowy, §6 ust. 1 pkt. a)

Prosimy o modyfikację §6 ust. 1 pkt. a) w sposób następujący: „za opóźnienie w realizowaniu każdorazowej dostawy w wysokości 20,00 zł za każdy dzień opóźnienia”

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 33

Dot. zapisów umowy, §6 ust. 1 pkt. b)

Prosimy o modyfikację §6 ust. 1 pkt. b) w sposób następujący: „za opóźnienie w usunięciu wad stwierdzonych przy odbiorze i w okresie gwarancji w wysokości 20,00zł za każdy dzień opóźnienia, liczony od dnia wyznaczonego w formularzu reklamacji na usunięcie wady”

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 34

Dot. zapisów umowy, §6 ust. 1 pkt. c)

Prosimy o modyfikację §6 ust. 1 pkt. c) w sposób następujący: „za odstąpienie od Umowy z przyczyn zależnych od Wykonawcy w wysokości 5% niezrealizowanej części Umowy”

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 35

Zadanie 2

Czy Zamawiający dopuści termometry z parametrami: Pomiar: Temperatura ciała: 32°C - 42°C Precyzja pomiaru: +0,2°C w ramach zakresu pomiarowego 35°C - 42°C

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 35

Zadanie 2

Czy Zamawiający dopuści termometr bezdotykowy na podczerwień, pomiar z odległości 2 – 3 cm, zasilany baterią, sygnał dźwiękowy końca pomiaru, instrukcja obsługi w języku polskim, Automatyczne wyłączenie: tak; zalecany czas pomiaru 3 - 4 sekundy; Dokładność pomiaru: +/- 0,2 °C między 34,0° C-43,0 °C

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.