

**DOLNOŚLĄSKIE CENTRUM CHOROÓB PŁUC
WE WROCŁAWIU
53-439 WROCŁAW UL. GRABISZYŃSKA 105**



Telefon centrala: (71) 334-94-00, fax: (71) 362-13-06
NIP 894-24-56-112, REGON 000294295
strona internetowa: www.dcchp.pl
e-mail: dcchp@dcchp.pl

L.Dz. *DF/517/2021*

Wrocław, 26.04.2021 r.

Dotyczy: odpowiedzi na pytania do SIWZ - sprawa BZP 3810.5.2021.JK

Przedmiotem zamówienia jest **dostawa urządzenia medycznego z listy pakietów wraz z jego uruchomieniem, przeszkoleniem w zakresie obsługi, transportem Wykonawcy lub na jego koszt.**

Działając w imieniu Dolnośląskiego Centrum Chorób Płuc we Wrocławiu ul. Grabiszyńska 105, zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych(Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.) Zamawiający odpowiada na pytania dotyczące SWZ.

Pytanie 1:

Pakiet nr 4

Czy zamawiający dopuści jako równoważny wideolaryngoskop o następujących parametrach:

- 1) Videolaryngoskop bezprzewodowy ze zintegrowanym kolorowym wyświetlaczem LCD o przekątnej 2,4 " Wyświetlacz LCD umieszczony w stałej pozycji .
Odp. Dopuszcza ale nie wymaga.
- 2) Adapter wideolaryngoskopu wyposażony źródło światła LED oraz kamerę CMOS o rozdzielczości 640x480 pikseli VGA.
Odp. Dopuszcza ale nie wymaga.
- 3) Wskaźnik stanu naładowania baterii.
Odp. Dopuszcza ale nie wymaga.
- 4) Zasilany z akumulatora lub baterii zapewniającej 90 minut pracy urządzenia. W zestawie trzy komplety akumulatorów pozwalające na prace ponad 4 godzin.
Odp. Dopuszcza ale nie wymaga.
- 5) System zarządzania energią wyłączający urządzenie po 1 min. Wyposażony w wizualny wskaźnik stanu wyczerpania baterii.
Odp. Dopuszcza ale nie wymaga.
- 6) Waga wideolaryngoskopu z łyżką ok 220g (w zależności od rozmiaru łyżki)
Odp. Dopuszcza ale nie wymaga.
- 7) Dostępne na wyposażeniu łyżki mikrobiologicznie czyste jednorazowego użytku w rozmiarze: 3 pasujące do szerokiego grona pacjentów takich jak klasyczne łyżki w rozmiar 3 i 4 u konkurencji. łyżki w rozmiarze 3



występują w wersji bez kanału oraz z kanałem prowadzącym rurkę intubacyjną. Do wyboru przez zamawiającego.

Odp. Dopuszcza ale nie wymaga.

8) Na wyposażeniu tyżki mikrobiologicznie czyste wykonane z polimeru optycznego do zastosowań medycznych rozmiar 3- 50 szt (pozwalające na intubację rurkami od rozmiaru 8mm do 9mm) oraz rozmiar 3 z kanałem na rurkę intubacyjną – 50 szt (pozwalające na intubację rurkami od rozmiaru 6mm do rozmiaru 8mm). Przeznaczone do procedur na osobach dorosłych.

Odp. Dopuszcza ale nie wymaga.

9) Wideolaryngoskop jest kompatybilny ze wszystkimi dostępnymi na rynku rurkami intubacyjnymi co daje możliwość zakupu zamawiającemu w korzystnej cenie rurek intubacyjnych w zależności od preferencji. Na wyposażeniu wideolaryngoskopu nie występują rurki intubacyjne.

Odp. Dopuszcza ale nie wymaga.

10) Instrukcja obsługi i menu w języku polskim

Odp. Zgodnie z SWZ.

11) Posiadamy autoryzowany serwis gwarancyjny wraz rozlokowanymi po kraju punktami serwisowymi

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2;

Pakiet nr 5 - aparat EKG

1) Czy zamawiający dopuści aparat EKG z regulacją długość zapisu badania automatycznego w zakresie 5, 10, 25, 50 mm/s?

(dotyczy pkt. 8)

Odp. Zamawiający dopuszcza.

2) Czy zamawiający dopuści aparat EKG z wysokiej rozdzielczości kolorowym ekranem dotykowy o przekątnej 5”?

(dotyczy pkt. 9)

Odp. Zamawiający dopuszcza.

3) Czy zamawiający dopuści aparat EKG z czułością: 5, 10 i 20 mm/mV?

(dotyczy pkt. 11)

Odp. Zamawiający dopuszcza.

4) Czy zamawiający dopuści aparat EKG z prostym zakładaniem papieru. Szerokość papieru termicznego: 100 mm?

(dotyczy pkt. 14)

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

5) Czy zamawiający dopuści aparat EKG z cyfrowym filtrem zakłóceń mięśniowych 25 i 40 Hz oraz automatycznym filtrem pływania linii izoelektrycznej?

(dotyczy pkt. 23)

Odp. Zgodnie z SWZ.

6) Czy zamawiający dopuści aparat EKG z interfejs USBx1, umożliwiający zapis EKG na nośniku PenDrive, komunikację z komputerem?

(dotyczy pkt. 24)

Odp. Zgodnie z SWZ.

7) Czy zamawiający dopuści aparat EKG bez interfejsu komunikacyjnego LAN? Z naszego doświadczenia interfejs ten jest rzadko używany w urządzeniach typu EKG.

(dotyczy pkt. 25)

Odp. Zamawiający nie dopuszcza aparatu EKG bez interfejsu komunikacyjnego LAN.

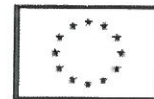
8) Czy zamawiający dopuści aparat EKG o wymiarach 270 x 190 x 60 mm?

(dotyczy pkt. 33)

Odp. Zamawiający dopuszcza.

9) Czy zamawiający dopuści aparat EKG z następującym wyposażeniem standardowym?

Aparat EKG, Kabel pacjenta, Elektrody przyssawkowe, Elektrody kończynowe klipsowe, Żel EKG, Papier EKG - 2 rolki, Kabel zasilający, Zasilacz, Wózek?



(dotyczy pkt. 35)

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3;

Pakiet nr 4 (wideolaryngoskop)

1) PKT. 5 i 7 - Czy w miejsce opisanego wymogu Zamawiający dopuści wideolaryngoskop prezentujący na ekranie wskaźnik pozostałej objętości baterii?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

2) PKT. 6 i 12 - Czy w miejsce opisanego wymogu Zamawiający dopuści wideolaryngoskop z pojedynczym wbudowanym akumulatorem litowo – jonowym 3,6 V, gwarantującym ciągłą pracę urządzenia przez ponad 300 minut? Takie rozwiązanie zapewni możliwość wielokrotnego ładowania urządzenia, bez konieczności wymiany zużytej baterii.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4;

Pakiet nr 3 - Kardiomonitor z oprzyrządowaniem kompatybilne z mostami (panel medyczny przytóżkowy producent MZ Liberec)

Ad.3. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z obsługą za pomocą przycisków sprzętowych oraz ekranu dotykowego i menu w języku polskim, bez obsługi przy pomocy pokrętła?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad.7. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w wewnętrzny akumulator, dostępny do wymiany przez użytkownika, wystarczający na 2,5 godziny pracy? Jest to niewielka różnica względem wymaganego 3 godzinnego czasu pracy?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Ad.11. Czy Zamawiający przyzna 10 punktów za pamięć krzywych dynamicznych z 48 godzin?

Odp. Nie, Zamawiający przyzna 10 punktów za pamięć krzywych dynamicznych z minimum 90 godzin.

Ad.18. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w pomiar 2 ciśnień metodą inwazyjną, z możliwością stosowania przetworników różnych producentów?

Odp. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 5;

Pakiet nr 7 - urządzenie do zamgławiania

L.P. 4

Prosimy o dopuszczenie urządzenia wyposażonego w wyświetlacz oraz pokrętło obrotowe, umożliwiające wybór kubatury pomieszczenia w zakresie od 10 do 1000 m³.

Odp. 5.4. Zamawiający dopuszcza.

L.P. 7

Czy Zamawiający dopuszcza urządzenie, w którym środkiem dezynfekcyjnym jest 7% nadtlenek wodoru (pozbawiony kationów srebra)? Podniesienie wartości jedynie o jeden procent drastycznie zwiększa efektywność oddziaływania środka na mikroorganizmy. Środek ten posiada badania potwierdzające jego skuteczność w eliminacji bakterii, grzybów, norowirusów oraz innych patogenów. Brak kationów srebra, które nie rozkładają się – są wchłaniane do organizmu ludzkiego przez drogi oddechowe oraz skórę, pozostając tam i potencjalnie powodując schorzenie: srebrzycę (argyrię) - ogranicza narażenie na działanie szkodliwych substancji chemicznych.

Odp. 5.7. Zgodnie z SWZ.

L.P 15

Wnosimy o odstąpienie od parametru zgodności z normą NFT 72-281. Jest to norma francuska, obowiązująca tylko na terenie Francji, a jej charakter nie ma normy unijnej czy też innego standardu międzynarodowego lub ogólnoeuropejskiego, nie została także transponowana do krajowego porządku prawnego przez jakikolwiek organ lub izbę. Powoływanie się na nią stanowi sztuczne zawężenie konkurencji celem promowania rozwiązań francuskiego producenta Oxy'Pharm.

Odp. 5.15. Zamawiający informuje, iż nie odstępuje od parametru zgodności z normą NFT 72-281, jednocześnie dopuszcza normę angielską PN-EN 17272:2020-10.



L.P. 17

Prosimy o dopuszczenie urządzenia bez komputerowej archiwizacji danych. Zapis ten świadczy jedynie o pracy urządzenia, nie weryfikuje natomiast skuteczności dezynfekcji, co zapewnia kontrola testami chemicznymi.

Odp. 5.17. Zgodnie z SWZ.

L.P. 18

Prosimy o dopuszczenie urządzenia nie posiadającego elektronicznego zapisu danych o dezynfekcji. W naszej ocenie zapis danych po każdorazowej dezynfekcji poszczególnych pomieszczeń w sposób znaczący wydłuża czas całego procesu a decydujące znaczenie ma stosowanie się do procedury przez osobę ją wykonującą.

Odp. 5.18. Zgodnie z SWZ.

L.P. 21

Czy Zamawiający dopuści aparat bez elastycznego przewodu? Przewód ten nie ma praktycznego zastosowania, ponieważ podczas dezynfekcji w pomieszczeniu nie może przebywać żadna osoba, a rozpylana przez aparat mgła mikrocząsteczkowa dociera w każde, nawet trudno dostępne miejsce.

Odp. 5.21. Zgodnie z SWZ.

L.P.22

Prosimy o dopuszczenie urządzenia będącego wyrobem medycznym współpracującego ze środkiem będącym także wyrobem medycznym, spełniającym wymogi ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, w pełni zgodnych i bezpiecznych do użytkowania na potrzeby działalności medycznej. Ocena zgodności jest zgodna z załącznikiem II do dyrektywy 93/42/EWG dotyczącej wyrobów medycznych.

Odp. 5.22. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 6;

Pakiet nr 4-wideolaryngoskop

1) Czy zamawiający dopuści by urządzenie pracowało na akumulatorze umieszczonym w rękojeści przez nominalne 240, a nie oczekiwane 250 minut? Te brakujące nieodczuwalne 10 minut zostanie z nawiązką zrekompensowane możliwością doładowywania go nawet w czasie pracy i pozbawi zamawiającego problemu logistycznego w postaci pilnowania stanu magazynowego baterii. Brak baterii na stanie to brak możliwości wykonania procedury, rozwiązanie to jest także bardziej ekonomiczne.

Odp. 6.1. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

2) Czy zamawiający dopuści bądź wymaga by urządzenie, które nie tylko posiada ochronę przed silnymi strumieniami wody lub zalewaniem falą z dowolnego kierunku, ale także całkowitą ochronę przed wnikaniem pyłu?

Odp. 6.2. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

3) Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający wymaga by każda z części składowych urządzenia niezbędna do rutynowego wykonania procedury videolaryngoskopii (ekran, rękojeść itp.) miała tę samą wysoką klasę wodoszczelności/wodoodporności.

Odp. 6.3. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

4) Prosimy by zamawiający określił, czy celem uniezależnienia się od producenta videolaryngoskopu wymaga by videolaryngoskop kompatybilny był z łyżkami wyprodukowanymi przez inny podmiot niż producent urządzenia.

Odp. 6.4. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

5) Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający wymaga aby dostarczone łyżki do videolaryngoskopu były wyrobem medycznym certyfikowanym znakiem CE i posiadały swoją, osobną deklarację zgodności DoC.

Odp. 6.5. Zamawiający wymaga, aby zaoferowane wyroby medyczne posiadały oznaczenie CE oraz aktualne dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, odnośnie deklaracji zgodności DoC- Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 7:

Dot. Rozdziału IV SWZ – Opis przedmiotu zamówienia:

1) Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający przygotowuje miejsce instalacji (tj. przyłącza wodno-kanalizacyjne, przyłącze elektryczne, sieć LAN) zgodnie z wytycznymi producenta oferowanego urządzenia.



Odp. 7.1. Zamawiający wyjaśnia, że to wykonawca przeprowadzi modyfikację już utworzonych przyłączy wodno-kanalizacyjnych, przyłączy elektrycznych oraz sieci LAN zgodnie z wytycznymi producenta oferowanego urządzenia. Zadanie polega na demontażu aktualnie zainstalowanego urządzenia, przeniesienie w jego miejsce i zainstalowanie dezynfektora typu MIELE G7835CD wraz z dostarczonym uzdatniaczem wody oraz na montażu w tym miejscu (po zdemontowanej myjce MIELE G7835CD) urządzenia docelowego i zasilenie wodą uzdatnioną.

Dot. Rozdziału VI SWZ – Termin wykonania zamówienia:

2) Prosimy o wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 75 dni dla pakietu nr 6, gdyż wyspecyfikowane urządzenie jest produkowane pod konkretne zamówienie, a nie na tzw. „magazyn” i czas produkcji wynosi zależnie od producenta ok. 8-10 tygodni. Dodatkowo obecnie dochodzą ograniczenia związane ze stanem epidemii.

Odp. 7.2. Zamawiający dla pakietu nr 6 wydłuża termin realizacji zamówienia do 50 dni.

Dot. Załącznika nr 6_myjnia dezynfektor do SWZ – Opis przedmiotu zamówienia:

3) Czy Zamawiający wymaga aby istniała możliwość wykorzystania w oferowanym urządzeniu wózka transportowo-załadunkowego posiadanego przez szpital, używanego obecnie w posiadanym myjni-dezynfektorze ?

Odp. 7.3. Zamawiający dopuszcza.

4) Dot. pkt. 27 tabeli: Czy w przypadku podłączenia oferowanego urządzenia do posiadanego systemu komputerowego Zamawiający wymaga także podglądu stanu urządzenia oraz rejestracji i archiwizacji parametrów procesów w czasie rzeczywistym ?

Odp. 7.4. Zgodnie z SWZ

5) Dot. pkt. 51 tabeli: Czy Zamawiający dopuści myjnię-dezynfektor bez wózka wsadowego do osprzętu anestetycznego jeżeli oferowana myjnia jest kompatybilna z posiadanym przez szpital myjnię-dezynfektorem oraz wózkiem o tym samym przeznaczeniu ?

Odp. 7.5. Zamawiający dopuszcza.

6) Dot. pkt. 52 tabeli: Czy Zamawiający dopuści myjnię-dezynfektor bez wózków załadunkowych transportowo-załadunkowych jeżeli oferowana myjnia jest kompatybilna z posiadanym przez szpital myjnię-dezynfektorem oraz wózkami o tym samym przeznaczeniu ?

Odp. 7.6. Zamawiający dopuszcza.

7) Prosimy o doprecyzowanie zapisu umowy par. 7 pkt 3 (dostarczenia urządzeń medycznych złej jakości).

Odp. 7.6. Zamawiając zmienia zapisy wzoru umowy w par. 7 pkt 3

Pytanie 8

Dotyczy zapisów SIWZ:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

Odp. 8.1. Zamawiający wyraża zgodę.

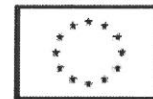
2. Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odp. 8.2. Zamawiający wymaga, aby zaoferowane wyroby medyczne posiadały oznaczenie CE oraz aktualne dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.

Dotyczy Umowy:

1. §5 ust 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy do 10 dni roboczych w przypadku wystąpienia konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy.

Czas dostaw zagranicznych i ewentualne odprawy celne znacznie wydłużają oczekiwanie na części.



Odp. 8.1. Zamawiający wyraża zgodę

2. §5 ust 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu paragrafu odnoszącego się do dostarczenia urządzenia zastępczego lub dopuści alternatywnie zapewnienie usługi na zewnątrz placówki na koszt wykonawcy?

Tego typu urządzenia zamawiane są zgodnie z wymaganą konfiguracją i nie są dostępne od ręki u producenta, w związku z czym wykonawca nie ma możliwości utrzymywania na stanach magazynowych sprzętów zastępczych.

Odp. 8.2. Zamawiający nie wyraża zgody.

3. §10 ust 1 Prosimy o dodanie ustępu o następującej treści „Jeżeli odstąpienie od umowy nastąpi z przyczyn, za które odpowiada Zamawiający, to Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę w wysokości 10 % wynagrodzenia przypadającego na niefakturowaną część dostaw, określonych umową”

Obecne zapisy chronią jedynie Zamawiającego, nie dają Wykonawcy możliwości dochodzenia odszkodowania za poniesione straty.

Odp. 8.3. Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy Parametry Techniczne (dot. pakiet nr 7-urządzenie do zamglawiania):

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia o wadze 8,1 kg?

Odp. 8.3. Zgodnie z SWZ.

4. Czy Zamawiający zamiast parametru w pkt. 7, wyrazi zgodę na zaoferowanie kompatybilnego z urządzeniem środka dezynfekcyjnego opartego na 6 % lub 12% nadtlenu wodoru, bez zawartości kationów srebra, co nie wpływa na jego skuteczność (preparat posiada pełną skuteczność zgodnie z normą NFT 72-281)? Nanosrebro może wywoływać lekkie podrażnienie oczu i skóry, może także działać jak łagodny alergen na skórę. W narażeniu inhalacyjnym nanocząstki srebra działają głównie na płuca i wątrobę. Wykazano, że nanocząstki srebra mogą działać genotoksycznie na nasze komórki. Narażenie na nanocząstki srebra może działać neurotoksycznie i wpływać na funkcje poznawcze, wywołując zaburzenia pamięci krótkotrwałej i pamięci roboczej. Srebro w postaci koloidu ma ograniczony okres trwałości. Po dołączeniu do mieszaniny srebra koloidalnego nadtlenu wodoru, dzięki zjawisku oligodynamiki, następuje samokonserwacja preparatu. Srebro kumulujące się w organizmie powoduje srebrzycę (argyrię). Długotrwałe oddziaływanie może być jedną z przyczyn niepłodności. Może także powodować zaburzenia w funkcjonowaniu układu nerwowego.

Odp. 8.4. Zgodnie z SWZ.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia o wymiarach: szer. 320mm x wys. 370mm x gł. 430mm?

Odp. 8.5. Zamawiający dopuszcza.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia równoważnego, nie posiadającego w wyposażeniu dodatkowym elastycznego węża do dezynfekcji klimatyzacji/przewodów wentylacyjnych oraz miejsc trudnodostępnych, za to o możliwości dezynfekcji obszaru działania do 2000m³? Zwiększy to konkurencyjność prowadzonego postępowania i umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu wybór najkorzystniejszej oferty spełniającej pozostałe wymogi SIWZ.

Odp. 8.6. Zgodnie z SWZ.

Dotyczy Parametry Techniczne (dot. Pakiet nr 6-myjnia dezynfektor):

7. Dot. pkt 3. Czy biorąc pod uwagę przestrzeń architektoniczną Zamawiający wymaga, aby pojemność komory urządzenia wynosiła 12 tac narzędziowych o wymiarach zgodnych ze standardem DIN1/1 (480x250x50 mm)?

Odp. 8.7. Zgodnie z SWZ.



8.Dot. pkt 5. Czy Zamawiający zamiast parametru w pkt 5 wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z ergonomiczną wysokością za/rozładunku komory myjni-dezynfektora 870 mm?

Odp. 8.8.Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

9.Dot. pkt 6. Czy Zamawiający zamiast parametru w pkt 6 wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia o wymiarach zewnętrznych:

- szerokość: 680 mm,
- głębokość: 710 mm,
- wysokość: 2210 mm.

Uzasadnienie: Wymiary urządzenia są nieznacznie większe od wymaganych.

Odp. 8.9.Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

10.Dot. pkt 14. Czy Zamawiający zamiast parametru w pkt 14 wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia ze spustem wody z myjni po fazie procesu przy zastosowaniu zaworu spustowego o przekroju 50mm?

Uzasadnienie: Opróżnianie za pomocą zaworu spustowego skraca czas opróżniania oraz nie wymaga serwisowania w przeciwieństwie do pompy spustowej.

Odp. 8.10.Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

11.Dot. pkt 25. Czy Zamawiający zamiast parametru w pkt 25 wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia wyposażonego w sterownik umożliwiający zdalne diagnozowanie urządzenia realizowana w czasie rzeczywistym obsługiwana przez jednostkę serwisową na terenie kraju?

Odp. 8.11.Zgodnie z SWZ.

12.Dot. pkt 33. Czy Zamawiający zamiast parametru w pkt 33 wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z liczbą programów mycia –dezynfekcji 12 w tym 6 wybieranych za pomocą sześciu różnych klawiszy klawiatury?

Uzasadnienie: Większa ilość programów nie jest w praktyce stosowana.

Odp. 8.12. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

13.Dot. pkt 34. Czy Zamawiający zamiast parametru w pkt 34 wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, które nie wymaga posiadania fabrycznego, odrębnego programu pozwalającego na okresowe oczyszczanie komory, zbiornika oraz orurowania wewnętrznego myjni-dezynfektora z osadów mineralnych?

Uzasadnienie: Program oczyszczający generuje dodatkowe koszty eksploatacyjne.

Odp. 8.13.Zgodnie z SWZ.

14.Dot. Pkt 37. Czy Zamawiający zamiast parametru w pkt 37 wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z kondensatorem oparów chłodzonego zimną wodą ze względu na znikomą skuteczność odzysku ciepła z usuwanego powietrza suszącego w przypadku zastosowania kondensatora powietrznego?

Odp. 8.14.Zgodnie z SWZ.

15.Dot. Pkt 49 Czy Zamawiający dopuści urządzenie z wózkiem załadowniczym, który nie posiada demontowalnych poziomów w przypadku posiadania większej wysokości dla każdego poziomu (125 mm)?

Odp.8.15.Zgodnie z SWZ.

16.Czy Zamawiający wymaga, aby pompa myjąca całkowicie opróżniała się między każdą fazą cyklu, w celu pewności, że w obudowie pompy nie pozostała żadna resztkowa woda, co zmniejsza możliwość gromadzenia się bakterii i zakażenia krzyżowego?

Odp. 8.16.Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

17.Czy Zamawiający wymaga, aby pompa myjąca miała wydajność co najmniej 600 l/min oraz posiadała monitoring ciśnienia wraz z alarmem w przypadku braku ciśnienia wytwarzanego przez pompę?



Uzasadnienie: Proponowane rozwiązanie pozwoli na równy rozkład ciśnienia w układzie mycia oraz bezpieczne użytkowanie.

Odp. 8.17. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

18. Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało system anti-pianowy realizujący funkcje mycia wstępnego brudnych narzędzi, zabezpieczający pracę urządzenia w przypadku pojawienia się piany w komorze myjącej poprzez automatyczne uruchomienie dodatkowych płukań (bez ingerencji użytkownika oraz zatrzymania programu) mających za zadanie skuteczne usunięcie środków pianących lub pozostałości krwi na narzędziach?

Odp. 8.18. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

19. Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało wbudowany system automatycznego doboru ilości wody do mycia odpowiednio do wielkości załadunku (automatyczny zredukowany pobór wody dla mniejszych wsadów we wszystkich fazach procesu), które pozwoli na zaoszczędzenie wody oraz zapewni stałe stężenie środków?

Odp. 8.19. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

20. Czy Zamawiający wymaga, aby czas procesu produkcyjnego zwalidowanego programu składającego się z faz: mycie wstępne, mycie zasadnicze, płukanie, dezynfekcja termiczna $A0=3000$, efektywne suszenie zgodnie z PN EN 15883 dla załadunku o wadze 80 kg nie przekraczał 40 minut?

Odp. 8.20. Zamawiający wymaga działania myjni-dezynfektora zgodnie z normą PN EN 15883/EN 15883.

Pytanie 9;

Czy Zamawiający zmieni zapis umowy na: § 10 1. Strony ustalają, że naprawienie szkody wynikłej z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy nastąpi przez zapłatę przez Wykonawcę kary umownej na rzecz Zamawiającego w następujących wypadkach i wysokościach:

a. za zwłokę w dostawie urządzeń medycznych określonych zamówieniem w terminie uzgodnionym w § 3 ust. 1 niniejszej umowy w wysokości 0,1% wartości brutto urządzenia medycznego za każdy dzień zwłoki, nie więcej niż 5% wartości umowy brutto.

c. za odstąpienie od umowy z przyczyn zależnych od Wykonawcy w wysokości 5% wartości zamówienia brutto.

Odp. 9. Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.

Pytanie 10:

w przypadku pakietu 8, czy jeśli podmiot sam realizuje transport, szkolenie i uruchomienie, czy musi załączyć wypełniony załącznik nr 3 do składanej oferty?

Odp. 10. Nie musi załączyć wypełniony załącznik nr 3 do składanej oferty.

Pytanie 11:

Dot. Pakietu 3 myjnia- dezynfektor Rozdziału IV SWZ – Opis przedmiotu zamówienia:

1. Zwracamy się z prośbą o zmianę miejsca instalacji w Centralnej Sterylizacji myjni- dezynfektora ponieważ nie ma możliwości wykonania odpływu w istniejącym miejscu pod nowe urządzenie.

Po zmianie miejsca instalacji również będzie zbędny zmiękcacz wody, który jest wymagany w pozycji 53

Parametry techniczne sprawa nr BZP.3810.5.2021.JK(zał. nr do oferty). Prosimy o wykreślenie tego parametru jako wymaganego.

Odp. 11. Zamawiający ze względów technicznych wyraża zgodę na zmianę miejsca instalacji w centralnej sterylizacji oferowanej myjni dezynfektora, po zmianie miejsca instalacji nowy zmiękcacz wody będzie nadal konieczny do zamienionego miejscami urządzenia, które posiada Zamawiający.

Pytanie 12;

Dotyczy pakietu nr 6- myjnia dezynfektor



Parametry techniczne:

1.Dot. poz. 6- Czy Zamawiający dopuści do oceny myjnię o wymiarach 600 x 705 x 1.810mm? Różnica na głębokość na poziomie 5mm nie ma wpływu na pracę w dziale CS, zaś mniejsze wymiary gabarytowe (zwłaszcza szerokość pozwalają na łatwiejszą instalację myjni)

Odp. 12.1. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

2.Dot. poz. 17- Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowana myjnia dokonywała pomiaru dozowanych środków chemicznych przy pomocy przepływomierzy? Jest to jedyne rozwiązanie gwarantujące dokładność i powtarzalność pomiaru dozowanych środków, powszechnie stosowane przez wiodących producentów myjni do narzędzi.

Odp. 12.2. Zgodnie ze SIWZ

3.Dot. poz. 36- Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga aby drugi stopień filtracji był filtrem absolutnym HEPA klasy min. H14.

Odp. 12.3. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

4.Dot. poz. 37- Czy Zamawiający dopuści do oceny myjnie wyposażoną w kondensator oparów nie wyposażony w wymiennik ciepła?

Odp. 12.4. Zgodnie ze SIWZ

5.Dot. poz. 46- Prosimy o wyjaśnienie czy opisany w p. 46 skraplacz pary jest tożsamy z opisany w p. 37 kondensatorem oparów czy też zaoferowana myjnia ma być wyposażona w oba te rozwiązania?

Odp. 12.5. Zamawiający wymaga urządzenia z wewnętrznym bądź z wbudowanym skraplaczem pary, który umożliwia pracę urządzenia bez konieczności podłączenia do instalacji wyciągowej.

6.Dot. poz. 53- Prosimy o doprecyzowanie czy opisany w p. 53 zmiękcacz wody ma być zintegrowany z myjnią czy też ma to być urządzenie zewnętrzne?

Odp. 12.6. Zamawiający dopuszcza zmiękcacz wody zintegrowany z urządzeniem oraz zmiękcacz wody jako urządzenie zewnętrzne.

Pytanie 13;

pakiet nr 4 – Wideolaryngoskop

Parametry wymagane 10,11,12- Czy Zamawiający oczekuje dostraczenia wskazanych ilości akcesoriów na każdą sztukę zakupowanego wideolaryngoskopu? Czy wskazane ilości w formularzu są dla sumy trzech planowanych do zakupu urządzeń?

Odp. 13. Zamawiający oczekuje wskazanych ilości na każdą jedną sztukę wideolaryngoskopu.

Zmienione załączniki do SWZ dostępne są na platformie zakupowej.

Zamawiający zmienia termin składania ofert na dzień **12.05.2021** r. Godzina i miejsce pozostają bez zmian.

Z-ca Dyrektora ds. Finansowych


Lidia Malicka

