

Słupsk, dnia 29.09.2020r.

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: „Dostawa sprzętu medycznego” - nr sprawy 74/PN/2020**

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

**Pytanie nr 1:**

„Dotyczy części 1 – sterylizator parowy

Czy zamawiający dopuści sterylizator o szerokości 1450mm?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 2:**

„Dotyczy części 1 – sterylizator parowy

Czy zamawiający dopuści sterylizator o głębokości 1310mm?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 3:**

„Dotyczy części 1 – sterylizator parowy

Czy zamawiający dopuści sterylizator z pełnym płaszczem grzewczym który zapewnia równomierne ogrzewanie całej komory?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 4:**

„Część 4, pozycja 12 i 24:

Prosimy o dopuszczenie preparatów konfekcjonowanych w opakowania 10l, spełniające wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego, które zostaną dołączone do każdego urządzenia zgodnie z SIWZ.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 5:**

„Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 6 ust. 2 - 4 poprzez wykreślenie słów „lub opóźnienia”?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 6:**

„Czy Zamawiający dopuszcza zmianę § 7 ust. 4 poprzez dodanie zdania drugiego o treści: „Przed wdaniem się w spór sądowy strony zobowiązują się do przeprowadzenia negocjacji w celu jego ugodowego załatwienia”.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 7:**

„Dotyczy: Część III Opis przedmiotu zamówienia, pkt 3

Prosimy o określenie miejsca instalacji sterylizatora parowego.

***Odp. Zamawiającego: Sterylizatornia, budynek B, parter.***

– Jeżeli istnieje konieczność demontażu innego starego urządzenia, prosimy o podanie jego wymiarów zewnętrznych oraz wagi.

***Odp. Zamawiającego: 200x150x120, waga 600 kg.***

– W przypadku konieczności demontażu starego urządzenia prosimy o informację czy po stronie wykonawcy będzie jego utylizacja czy transport do pomieszczenia, magazynu znajdującego się w obrębie Szpitala.”

Regionalny program Operacyjny Województwa Pomorskiego na lata 2014-2020

***Odp. Zamawiającego: Utylizacja jest po stronie Wykonawcy zgodnie z ustawą o gospodarce odpadami.***

**Pytanie nr 8:**

„Dotyczy: Część III Opis przedmiotu zamówienia, pkt 3

Prosimy o podanie jakie media zasilające znajdują się w przewidzianym miejscu montażu oferowanego sterylizatora i ich charakterystykę:

- odpływ do kanalizacji – jaka średnica,

***Odp. Zamawiającego: 110 mm***

- woda zimna – średnica rury zasilającej,

***Odp. Zamawiającego: 18 mm***

- woda demi (ze stacji uzdatniania wody) – średnica rury zasilającej,

***Odp. Zamawiającego: 18 mm***

- sprężone powietrze – ciśnienie, średnica rury zasilającej,

***Odp. Zamawiającego: 15 mm, 8 bar***

- energia elektryczna – moc przyłączeniowa, wartość zabezpieczenia.”

***Odp. Zamawiającego: Zabezpieczenie 35A***

**Pytanie nr 9:**

„Dotyczy: Część III Opis przedmiotu zamówienia, pkt 3

Czy w przypadku braku niezbędnych mediów do zasilenia zaoferowanego sterylizatora, wykonawca ma przewidzieć w ofercie prace adaptacyjne związane z wykonaniem instalacji niezbędnych do prawidłowej pracy urządzenia, czy Zamawiający doprowadzi niezbędne media we własnym zakresie na swój koszt?”

***Odp. Zamawiającego: W przypadku braku niezbędnych mediów do zasilenia zaoferowanego sterylizatora, wykonawca powinien przewidzieć w ofercie prace adaptacyjne związane z wykonaniem instalacji niezbędnych do prawidłowej pracy urządzenia.***

**Pytanie nr 10:**

„Dotyczy zapisów umowy § 4 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie istniejącego zapisu na następujący:

„Jeżeli podczas odbioru okaże się, że wadliwe są części składowe lub cały dostarczony przedmiot zamówienia, to odpowiednio, wadliwe części składowe przedmiotu zamówienia lub cały przedmiot zamówienia podlega wymianie na wolny od wad w terminie 14 dni od daty pozytywnego rozpatrzenia złożonej reklamacji”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 11:**

„Dotyczy zapisów umowy § 4 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie istniejącego zapisu na następujący:

„Jeżeli Wykonawca w ciągu 5 dni roboczych od dnia otrzymania zawiadomienia o wadach nie powiadomi Zamawiającego o sposobie załatwienia reklamacji, uznaje się, że reklamacja została uwzględniona”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 12:**

„Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej z 2% na 1%?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 13:**

„Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej z 0,2% na 0,1%?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 14:**

„Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej z 0,2% na 0,1%?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 15:**

„Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej z 0,2% na 0,1%?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 16:**

„Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,2% wartości danego przedmiotu umowy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki lub opóźnienia w usunięciu wady towaru w okresie gwarancji jakości”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 17:**

„Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,2% wartości danego przedmiotu umowy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki lub opóźnienia w wykonaniu reklamacji uznanej jako zasadnej w przypadku o którym mowa w § 4 ust. 6 i 7 niniejszej umowy”.

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 18:**

„Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 3 i ust. 4

Czy Zamawiający odstąpi od naliczania kar umownych wskazanych w przypadku dostarczenia sprzętu zastępczego na czas usuwania wady towaru w okresie gwarancji jakości?”

***Odp. Zamawiającego: Tak.***

**Pytanie nr 19:**

„Dotyczy Część III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, GWARANCJA I SERWIS POGWARANCYJNY, punkt 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie istniejącego zapisu na następujący:

„Wszystkie wymagane przez producenta przeglądy w okresie gwarancji (w tym jeden w ostatnim miesiącu gwarancji) – zawarte w cenie oferty (wraz z dojazdem) - w ilości i w zakresie zgodnym w wymogami określonymi w dokumentacji technicznej/karcie gwarancyjnej z wyłączeniem wymiany części i materiałów zużywalnych. Te będą osobno kalkulowane po wykonaniu danego przeglądu.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 20:**

„Dotyczy Część III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, GWARANCJA I SERWIS POGWARANCYJNY, punkt 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji z 48 na 72h?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 21:**

„Dotyczy Część III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, GWARANCJA I SERWIS POGWARANCYJNY, punkt 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu naprawy gwarancyjnej z 5 na 7 dni roboczych?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 22:**

„Dotyczy Część III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, GWARANCJA I SERWIS POGWARANCYJNY, punkt 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu naprawy gwarancyjnej w przypadku konieczności importu części z zagranicy z 7 na 10 dni roboczych?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 23:**

„Pytanie do opisu przedmiotu zamówienia – ( zadanie 3 – pytanie ogólne)

Czy Zamawiający wymaga, aby myjnia-dezynfektor spełniała również wymagania ogólne normy EN ISO 15883-1 dla wszystkich myjni-dezynfektorów stosowanych w obszarze medycznym?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.***

**Pytanie nr 24:**

„Pytanie do opisu przedmiotu zamówienia – ( zadanie 3 – pozycja 7-8)

Prosimy o odstąpienie od wymogu możliwości stosowania środków wielorazowego użytku w cyklu zamkniętym. Takie rozwiązanie nie zapewnia procesu w pełni powtarzalnego, a więc jest niezgodnie z wymogiem ww. rozporządzenia. Jest wprawdzie dopuszczone w treści normy PN EN ISO 15883-4, ale z wyraźnym wskazaniem, że zaleca się stosowanie koncentratów gdzie odpowiednia doza jest pobierana do jednego cyklu.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 25:**

„Pytanie do opisu przedmiotu zamówienia – ( zadanie 3 – pozycja 12-14)

Prosimy o odstąpienie od wymogu możliwości dowolnego zaprogramowania poszczególnych etapów procesu mycia i dezynfekcji. Taki zapis jest z sprzecznym z wymaganiami ROZPORZĄDZENIA MINISTRA ZDROWIA z dnia 26 czerwca 2012 r. w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą (Załącznik nr 5 Szczegółowe wymagania, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia pracowni badań endoskopowych) gdzie jest wyraźne wskazanie, że myjnia ma zapewniać powtarzalny proces mycia i dezynfekcji. Dodatkowo norma PN-EN ISO 15883-4, określa, że wartość każdej zmiennej procesu, która wpływa na skuteczność cyklu, powinna być wstępnie ustalona, a regulacja powinna wymagać użycia kodu, klucza lub narzędzia. Możliwość dowolnej ingerencji użytkownika w ustawienia cyklu mogą w konsekwencji doprowadzić do uszkodzenia endoskopu, myjni, jak również mogą skutkować nieskutecznym procesem dezynfekcji.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 26:**

„Pytanie do opisu przedmiotu zamówienia – ( zadanie 3 – pozycja 15)

Czy Zamawiający wymaga by urządzenie posiadało zabezpieczenie, uniemożliwiający przeprowadzenie cyklu w momencie, w którym przyłączy do testu szczelności nie zostało podłączone? Tylko takie rozwiązanie gwarantuje, że test szczelności będzie wykonywany podczas każdego cyklu, co daje gwarancje, że nie dojdzie do uszkodzenia endoskopu?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.***

**Pytanie nr 27:**

„Pytanie do opisu przedmiotu zamówienia – ( zadanie 3 – pozycja 19-22)

Prosimy o odstąpienie od wymogu zbiorników na dezynfektant, detergent oraz wodę. Konieczność przelewania preparatów z kanistrów do zbiorników jest rozwiązaniem charakterystycznym dla półautomatycznych myjni-dezynfektorów. Takie rozwiązanie nie zapewnia procesu w pełni powtarzalnego, i nie jest rekomendowane przez normę PN-EN ISO 15883-4. Również Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 czerwca 2012 r. jasno wskazują, że proces mycia i dezynfekcji endoskopów powinien być powtarzalny. Powszechnie wiadomo, że nie jest zalecane przelewanie silnie skoncentrowanych płynów, z uwagi na duże zagrożenie dla personelu. Przelewanie preparatów

wiąże się również z ryzykiem popełnienia błędu w trakcie uzupełniania zbiornika nieodpowiednim preparatem, co może spowodować nieodwracalne uszkodzenia endoskopu i myjni.”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 28:**

„Pytanie do opisu przedmiotu zamówienia – ( zadanie 3 – pozycja 23)

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający ma na myśli by urządzenie posiadało niezależne pompy roztworów roboczych, osobno dla każdego kanału endoskopowego, dozujące roztwór pod odpowiednim ciśnieniem w zależności od średnicy kanału endoskopu?

Takie rozwiązanie zapewnia nie tylko wysoką efektywność procesu, ale również zabezpiecza kanał endoskopu przed uszkodzeniem. Rozwiązanie to jest zgodne z wymaganiami normy PN-EN ISO 15883-4 pkt. 5.2.2.4.”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający oczekuje niezależnych pomp dozujących (min.2).**

**Pytanie nr 29:**

„Pytanie do opisu przedmiotu zamówienia – ( zadanie 3 – pozycja 24)

Czy Zamawiający dopuści uzdatnianie wody przy pomocy systemu filtracji membranowej? Jest to najbardziej skuteczny sposób, który w przeciwieństwie do promieni UV nie ma żadnego wpływu na materiały, z których zbudowany jest endoskop.”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 30:**

„Pytanie do opisu przedmiotu zamówienia – ( zadanie 3 – pozycja 28)

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wymiarach: szer. x głęb. x wys. 941 x 750 x 1033 mm?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 31:**

„Pytanie do opisu przedmiotu zamówienia – ( zadanie 3 – pytanie ogólne)

Czy Zamawiający wymaga, aby dno komory było karbowane, a komora posiadała dodatkową przestrzeń np. w postaci tuby do umieszczania sondy endoskopu? Rozwiązania gdzie cały endoskop jest zwijany i układany w obrębie komory powodują duże naprężenia co skutkuje skracaniem żywotności endoskopu, oraz stwarzają miejsca styku, a więc miejsca o utrudnionej penetracji dla środków myjących i dezynfekcyjnych.”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie nr 32:**

„Pytanie do opisu przedmiotu zamówienia – ( zadanie 3 – pytanie ogólne)

Uprzejmie prosimy o podanie nazwy producentów oraz modeli posiadanych przez Zamawiającego endoskopów. Informacja ta jest niezbędna do prawidłowego przygotowania wyceny przetargowej.”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający posiada wideoendoskopy firmy Pentax:**

- 1) *Wideogastroskopy EG-2990K, EG-2990i*
- 2) *Wideokolonoskopy EC-3890FK2, EC-3890Fi2*
- 3) *Echoendoskopy (EUS) EG-3870UTK, EG-3670URK*
- 4) *Echoendoskop (EBUS) EB-1970UK*
- 5) *Wideobronchoskop EB-1970K*
- 6) *Wideoduodenoskop ED-3490TK*

**Pytanie nr 33:**

„Pytanie do opisu przedmiotu zamówienia – ( zadanie 3 – pytanie ogólne)

Czy Zamawiający wymaga, aby Każda komora zawierała minimum 6 przyłączy umożliwiających podłączenie każdego kanału endoskopu osobno?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie nr 34:**

„Pytanie do opisu przedmiotu zamówienia – ( zadanie 3 – pytanie ogólne)

Czy Zamawiający wymaga by myjnia posiadała obejmę pozycjonującą wewnątrz urządzenia do przechowywania kanistrów ze środkami dezynfekcyjnymi. Jest to rozwiązanie powszechnie stosowane w myjniach przeciwdziałające rozlewaniu się środków.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.***

**Pytanie nr 35:**

„Pytanie do opisu przedmiotu zamówienia – ( zadanie 3 – pytanie ogólne)

Czy Zamawiający wymaga by myjnia posiadała sygnalizację świetlną, informującą użytkownika o statusie pracy urządzenia bez potrzeby podchodzenia do myjni poprzez np. pasek LED lub obręcz wokół przycisków do otwierania komór myjni?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.***

**Pytanie nr 36:**

„Pytanie do opisu przedmiotu zamówienia – ( zadanie 3 – pytanie ogólne)

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z wymaganiami normy EN ISO 15883-4, myjnia zgłaszała ewentualną niedrożność kanału, ale też dodatkowo pozwalała zidentyfikować zablokowany kanał?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.***

**Pytanie nr 37:**

„Pytanie do opisu przedmiotu zamówienia – ( zadanie 3 – pytanie ogólne)

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga urządzenia, które posiada miejsce na kanistry ze środkami chemicznymi i przez określenie w pełni automatycznego urządzenia rozumie urządzenie, które również samodzielnie pobiera odpowiednią dawkę koncentratu bezpośrednio z podłączonego kanistra. Bez konieczności przelewania koncentratów z kanistra do zbiornika myjni, co niesie ze sobą ryzyko popełnienia błędu, jak również ekspozycji na środek chemiczny.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 38:**

„(dot. Część III – Opis przedmiotu zamówienia, Część nr 1 - sterylizator, pkt 7)

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania jako rozwiązanie równoważne urządzenie z pełnym płaszczem parowym komory umożliwiającym łatwą inspekcję spawów podczas kontroli wodnej oraz kontroli UDT dzięki specjalnej izolacji komory z możliwością demontażu bez użycia narzędzi?

Powyższe rozwiązanie jest zgodne z normą PN-EN 285. Zapewnia równomierne ogrzewanie komory na całej powierzchni i umożliwia łatwe zdjęcie całej otuliny komory bez użycia jakichkolwiek narzędzi, co znacząco skraca czynności UDT.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 39:**

„(dot. Część III – Opis przedmiotu zamówienia, Część nr 1 - sterylizator, pkt 26)

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania jako rozwiązanie zamiennie, równoważne dotykowy, kolorowy panel sterowania (odporny na środki dezynfekcji powierzchniowej) z wyświetlaczem LCD o przekątnej min. 7” po stronie załadowniczej? Panel o mniejszej niż wymagana przekątnej ekranu, dzięki zastosowaniu czytelnej formy menu pozwala na zapewnienie prostego i szybkiego dostępu do wszystkich wymaganych parametrów procesu oraz ich wizualną ocenę nawet z dużej odległości.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 40:**

„(dot. Część III – Opis przedmiotu zamówienia, Część nr 1 - sterylizator, pkt 27)

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania jako rozwiązanie zamiennie, równoważne dotykowy, kolorowy panel sterowania (odporny na środki dezynfekcji powierzchniowej) z wyświetlaczem LCD o przekątnej min. 4,3” po stronie wyładowniczej? Panel o mniejszej niż wymagana przekątnej ekranu,

dzięki zastosowaniu czytelnej formy menu pozwala na zapewnienie prostego i szybkiego dostępu do wszystkich wymaganych parametrów procesu oraz ich wizualną ocenę nawet z dużej odległości.”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 41:**

„Pytanie nr 4 (dot. Część III – Opis przedmiotu zamówienia, Część nr 1 - sterylizator, pkt 35, 36)

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania jako rozwiązanie równoważne urządzenie z 20 programami sterylizacji (8 programów konfigurowalnych przez użytkownika oraz 12 fabrycznych) w tym:

- program uniwersalny 134°C – do narzędzi litych i rurowych oraz wyrobów tekstylnych,
- program uniwersalny 121°C – do wyrobów z gumy i tworzyw sztucznych,
- program pojemniki 134°C – do dużych i ciężkich zestawów narzędzi litych i rurowych w pojemnikach sterylizacyjnych (kontenerach),
- program szybki 134°C – do narzędzi litych,
- program specjalny – na priony (czas ekspozycji 18 min),
- program rozgrzewający – grzanie wstępne,
- programy testowe: test szczelności, test Bowie & Dick, test Helix, zapewniającymi możliwość sterylizacji wszystkich dostępnych obecnie na rynku wyrobów medycznych wielokrotnego użytku

Oferowane rozwiązanie jest zgodne z normą PN-EN 285.”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 42:**

„(dot. Część III – Opis przedmiotu zamówienia, Część nr 1 - sterylizator, pkt 41)

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania jako rozwiązanie równoważne urządzenie, w którym za pomocą wbudowanego portu ethernet można podłączyć sterownik sterylizatora do komputera zewnętrznego klasy PC z oprogramowaniem do archiwizacji cykli sterylizacji i jednolitego informatycznego systemu do zarządzania obiegiem wyrobów sterylnych wraz z rejestracją pracy innych urządzeń centralnej sterylizatorni? Oferowane rozwiązanie jest zgodne z normą PN-EN 285.”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 43:**

„(dot. Część III – Opis przedmiotu zamówienia, Część nr 1 - sterylizator, pkt 45)

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania jako rozwiązanie równoważne sterylizator z mocą grzewczą nie większą niż 50,5 kW? Oferowane rozwiązanie jest zgodne z normą PN-EN 285. Większa moc urządzenia pozwala na znaczące zmniejszenie czasu sterylizacji poniżej 60 minut.”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 44:**

„(dot. Część III – Opis przedmiotu zamówienia, Część nr 1 - sterylizator, pkt 46)

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie o max. wymiarach zewnętrznych z przedziału 1100 x 1292 x 1900 (szerokość [mm], głębokość [mm], wysokość [mm])? Powyższe rozwiązanie jest zgodne z normą PN-EN 285, równoważne do wymagania Zamawiającego i nie wpływa na pogorszenie skuteczności procesu sterylizacji.”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 45:**

„(dot. Część III – Opis przedmiotu zamówienia, Część nr 2 – myjka ultradźwiękowa, pkt 5)

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie o wymiarach wewnętrznych komory 550 x 300 x 250 (szerokość [mm], głębokość [mm], wysokość [mm])?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 46:**

„dotyczy części nr 4 – Aparat do dezynfekcji pomieszczeń typ I pkt. 4, Aparat do dezynfekcji pomieszczeń typ II pkt. 16

Czy Zamawiający dopuści urządzenie rozpraszające roztwór dezynfekcyjny w postaci suchej mgły o wielkości < 5µm na zasadzie aerolizacji, równomiernie rozprowadzany na wszystkich powierzchniach poddawanych dezynfekcji dzięki dyszy ultradźwiękowej?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 47:**

„dotyczy części nr 4 – Aparat do dezynfekcji pomieszczeń typ I, pkt. 6, Aparat do dezynfekcji pomieszczeń typ II pkt. 18

Czy Zamawiający dopuści preparat na bazie kwasu nadoctowego? Dzięki butelce wyposażonej w kaniulę ssącą „system 0 contact” zapewnia bezpieczeństwo użytkownika, bez ryzyka kontaktu z produktem.”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 48:**

„dotyczy części nr 4 – Aparat do dezynfekcji pomieszczeń typ I, pkt. 12

W przypadku, gdy dedykowany środek posiada pojemność 2l, czy Zamawiający dopuści zestaw 6 litrów (3 opakowań 2l)?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 49:**

„dotyczy części nr 4 – Aparat do dezynfekcji pomieszczeń typ I

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało wskaźnik statusu cyklu oraz poprawności przeprowadzenia cyklu w postaci podświetlenia tarczy (diody LED), w postaci trzech kolorów: niebieski (cykl w toku), zielony (cykl zakończony pomyślnie), czerwony (wystąpił błąd urządzenia)?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 50:**

„dotyczy części nr 4 – Aparat do dezynfekcji pomieszczeń typ I

Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie posiadało odporną na korozję obudowę wykonaną z tworzywa sztucznego z miejscem przystosowanym do przechowywania kanistra ze środkiem na zewnątrz urządzenia (komora na kanister)?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 51:**

„dotyczy części nr 4 – Aparat do dezynfekcji pomieszczeń typ I

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?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 52:**

„dotyczy części nr 4 – Aparat do dezynfekcji pomieszczeń typ I

Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie posiadało dane dostępne w aplikacji z możliwością zapisu i wydruku (m.in. identyfikacja użytkownika i dezynfekowanych pomieszczeń, kubatury dezynfekowanego pomieszczenia, czasu trwania procesu, śledzenie postępu cyklu, napotkane błędy)?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 53:**

„dotyczy części nr 4 – Aparat do dezynfekcji pomieszczeń typ I

Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie posiadało opcję opóźnienia czasu startu - zdalny start bez obecności operatora (opóźnienie startu od 1 minuty do 9 godzin)?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 54:**

„dotyczy części nr 4 – Aparat do dezynfekcji pomieszczeń typ II pkt. 17



Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające możliwość ustawienia kubatury pomieszczenia do 300m<sup>3</sup>, w przypadku pomieszczeń szpitalnych większa kubatura nie jest wymagana?"

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 55:**

„dotyczy części nr 4 – Aparat do dezynfekcji pomieszczeń typ II

Czy Zamawiający dopuści urządzenie mobilne na kółkach o wadze 32kg nieznacznie różniące się od wymaganej?"

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 56:**

„dotyczy części nr 4 – Aparat do dezynfekcji pomieszczeń typ II

Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie posiadało funkcję automatycznego określenia pozostałej objętości preparatu zapewniającą uruchomienie urządzenia jedynie w sytuacji, gdy ilość środka będzie wystarczająca do dekontaminacji pożądanej kubatury danego pomieszczenia?"

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 57:**

„dotyczy części nr 4 – Aparat do dezynfekcji pomieszczeń typ II

Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie posiadało doskonałą stabilizację stężenia na poziomie min. 7 ml/m<sup>3</sup> dzięki opatentowanemu systemowi Venturi wspartemu pompą perystaltyczną?"

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 58:**

„dotyczy części nr 4 – Aparat do dezynfekcji pomieszczeń typ II

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu możliwości monitorowania przebiegu procesu spoza pomieszczenia? Oferowane urządzenie posiada archiwizację danych na dysku USB."

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza aparat bez możliwości monitorowania przebiegu procesu spoza pomieszczenia.**

**Pytanie nr 59:**

„dotyczy części nr 4 – Aparat do dezynfekcji pomieszczeń typ II

Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie było wyposażone w czytnik kodów paskowych umożliwiający identyfikację pomieszczenia i użytkownika?"

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 60:**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji serwisu do 72h, czasu naprawy do 14 dni w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy?"

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 61:**

„Dotyczy zapisów SIWZ:

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. Zamawiającego: Zgodnie z art. 24. ust. 11 Wykonawca, w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy, przekazuje zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy.**

**Pytanie nr 62:**

„Dotyczy zapisów SIWZ:

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. Zamawiającego:** *Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.*

**Pytanie nr 63:**

„Dotyczy Umowy:

§6 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 2 % wynagrodzenia przypadającego na niefakturowaną część dostaw, określonych umową”

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

**Odp. Zamawiającego:** *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

**Pytanie nr 64:**

„Dotyczy Umowy:

§4 ust 8 Prosimy o wykreślenie zapisu z umowy „Zamawiający może wykonywać uprawnienia z tytułu gwarancji niezależnie od uprawnień z tytułu rękojmi za wady fizyczne towarów.” Gwarancja na oferowany towar zostaje określona w umowie.”

**Odp. Zamawiającego:** *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

**Dotyczy Parametry Techniczne (Część nr 3 – myjnia endoskopowa):**

**Pytanie nr 65:**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z fabrycznie zwalidowanymi środkami dwóch producentów? Przyjmuje się, że walidacja to uzyskanie dowodu, że środki kontroli przyjęte w ramach określonego działania są skuteczne. Nie zwalidowane preparaty nie gwarantują efektywności biobójczej i niosą ze sobą ryzyko kontaminacji a tym samym przenoszeniem zakażeń krzyżowych na pacjenta.”

**Odp. Zamawiającego:** *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

**Pytanie nr 66:**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie myjni wyłącznie z użyciem środków jednorazowego użytku? Środki takie zapewniają znacznie wyższy stopień bezpieczeństwa procesu. Środki wielorazowe mogą być nieskuteczne w przypadku nieterminowej wymiany bądź błędnego sprawdzenia testami paskowymi”

**Odp. Zamawiającego:** *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

**Pytanie nr 67:**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z możliwością edycji programów w niższym zakresie od 0-24h? Wymagany parametr nie ma uzasadnienia merytorycznego i służy jedynie sztucznemu zawężeniu liczby oferentów.”

**Odp. Zamawiającego:** *Zamawiający dopuszcza.*

**Pytanie nr 68:**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia bez programowania okresu przydatności dla środka wielorazowego użytku?”

**Odp. Zamawiającego:** *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

**Pytanie nr 69:**

„Czy Zamawiający pod pojęciem „funkcja testowania szczelności mytych endoskopów” rozumie „automatyczna kontrola testu szczelności w trakcie całego cyklu. Przerwanie programu w przypadku wykrycia nieszczelności”? Uzasadnienie: Jedynie przeprowadzenie kontroli szczelności w trakcie całego cyklu daje pewność, że endoskop nie uległ uszkodzeniu i można go bezpiecznie używać podczas badania.”

*Odp. Zamawiającego: Zamawiający oczekuje myjni z funkcją testowania szczelności mytych endoskopów podczas całego cyklu z alarmem w przypadku wykrycia nieszczelności.*

**Pytanie nr 70:**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z panelem dotykowym LCD o przekątnej 15” który umożliwi ergonomiczną pracę na stanowisku?”

*Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.*

**Pytanie nr 71:**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia ze zbiornikami na środek dezynfekcyjny o pojemności min. 10l?”

*Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.*

**Pytanie nr 72:**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia bez zbiornika na wodę?”

*Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

**Pytanie nr 73:**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia bez lampy UV w przypadku gdy urządzenie jest wyposażone w system filtracji wody do poziomu 0,1 mikronów?”

*Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

**Pytanie nr 74:**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z czterema kołami z możliwością blokady dwóch z nich, która zapewnia unieruchomienie maszyny?”

*Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.*

**Pytanie nr 75:**

„Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie urządzenia o wymiarach: 70 x 64 x 140 (wraz z monitorem) (szer. x gł. x wys.).”

*Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

**Pytanie nr 76:**

„Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby oferowana myjnia spełniała normy ISO 15883 cz. I, IV i V zawarte w deklaracji zgodności CE oraz spełniała wymogi europejskiej dyrektywy dotyczącej wyrobów medycznych 93/42/EEC.”

*Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.*

**Pytanie nr 77:**

„Czy Zamawiający oczekuje urządzenia w którym jest możliwość mycia i dezynfekcji całkowicie zanurzalnych endoskopów giętkich różnych producentów z zagwarantowaniem skuteczności procesu w zwalidowanych producenckich procesach?”

*Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.*

**Pytanie nr 78:**

„Czy Zamawiający oczekuje urządzenia w którym jest możliwość przeprowadzenia programu gwarantującego fazę sterylizacji (potwierdzone poprzez zgodność z norma EN14937)?”

*Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.*

**Pytanie nr 79:**

„Czy Zamawiający wymaga by urządzenie posiadało możliwość otwierania i zamykania drzwi bezdotkowe bez użycia rąk?”

*Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.*

**Pytanie nr 80:**

„Czy Zamawiający wymaga urządzenia w którym następuje niezależne, automatyczne monitorowanie przepływu wewnątrz każdego kanału endoskopu w trakcie procesu za pomocą niezależnie działających przepływomierzy? Uzasadnienie: Monitorowanie poszczególnych kanałów wraz z wartością ich przepływu umożliwia szybką identyfikację niedrożnych lub przewężonych kanałów w endoskopie.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.***

**Pytanie nr 81:**

„Czy Zamawiający oczekuje urządzenia z automatycznym cyklem autodezynfekcji możliwym do zaprogramowania na dany dzień i godzinę?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.***

**Pytanie nr 82:**

„Czy urządzenie powinno archiwizować parametry przeprowadzonych procesów w pamięci urządzenia?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.***

**Dotyczy Część 1: sterylizator parowy**

**Pytanie nr 83:**

„Dot. pkt. 6. Czy Zamawiający dopuści sterylizatory ze wspólną częścią serwisową pomiędzy urządzeniami

Wspólna przestrzeń serwisowa dla stojących obok siebie sterylizatorów jest wygodna dla serwisu, nie mniejszą niż 60cm, dostęp do niej jest zabudowany w sposób zgodny z estetyką sterylizatorów.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 84:**

„Dot. pkt. 7. Czy zamawiający dopuści komorę z minimalnym przewężeniem do 20 mm?

Minimalne przewężenie komory nie wpływa w żaden sposób na funkcjonalność, a stanowi dodatkowe zabezpieczenie przed wydostaniem się skroplin w razie awaryjnego otwarcia komory.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 85:**

„Dot. pkt. 12. Czy zamawiający dopuści, drzwi komory uszczelniane za pomocą uszczelki dociskanej powietrzem?

Uszczelnianie drzwi komory sprężonym powietrzem zamiast parą wodną gwarantuje większą trwałość uszczelki, co wpływa na niższe koszty eksploatacji.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 86:**

„Dot. pkt. 26. Czy zamawiający dopuści, po stronie załadowniczej pełnokolorowy, dotykowy ekran sterowania o przekątnej ekranu aktywnego min. 7 cali ?

Minimalna różnica pomiędzy wymaganym ekranem 8 cali a, oferowanym 7 cali nie wpływa na komfort obsługi, szczególnie, że powszechnie stosowane są mniejsze ekrany.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 87:**

„Dot. pkt. 45. Czy zamawiający dopuści nieznacznie większą moc urządzenia 38,5 KW?

Moc oferowanego urządzenia jest 0,5 KW większa od zapisanego w specyfikacji.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 88:**

„Dot. pkt. 46. Czy zamawiający dopuści nieznacznie szersze urządzenie 1170 mm?

Szerokość oferowanego urządzenia jest o 17 cm większa, przy mniejszych pozostałych wymiarach od zapisanych w specyfikacji”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 89:**

„Czy zamawiający wymaga ręcznego szlifowania i polerowania komory, efektem którego jest chropowatość  $Ra \leq 0,6 \mu\text{m}$ ?

Większa dokładność szlifowania i polerowania komory wpływa korzystnie na:

- zwiększenie odporności stali na korozję
- utrudnia rozwój szkodliwych mikroorganizmów
- ułatwia utrzymanie czystości i konserwacji powierzchni
- powierzchnia jest bardziej odporna na zarysowania, mikropełknięcia oraz ścieranie”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.***

**Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 29.09.2020 r.**

**KIEROWNIK**  
Działu Zakupów i Zamówień Publicznych  
  
**Piotr Peszak**