



JEDNOSTKA  
SAMORZĄDU  
WOJEWÓDZTWA  
POMORSKIEGO



Słupsk, dnia 08.12.2020r.

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: „Dzierżawa wzmocnionych fartuchów operacyjnych wielorazowego użytku wraz z usługą prania i dezynfekcji”  
- nr sprawy 118/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:**

„Czy Zamawiający dopuści fartuchy operacyjne zgodne z normą PN-EN 13795 w zakresie wymagań wysokich, o konstrukcji jak poniżej:  
- pole krytyczne – laminat trójwarstwowy nieprzemakalny,  
- pole niekrytyczne – nieprzemakalna tkanina bawełniano – poliestrowa,  
- gramatura użytych tkanin 120 – 145 g/m<sup>2</sup>,  
- o wysokiej paroprzepuszczalności,  
- parametry „pylenie” oraz „odporność na przenikanie cieczy” na poziomie zgodnym z wymogami normy PN-EN 13795?

Proponowane fartuchy są bardzo komfortowe w użytkowaniu, gdyż dzięki zastosowaniu tkaniny bawełniano – poliestrowej w polu niekrytycznym zapewniają dużą oddychalność Operatorom.”

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

**Pytanie nr 2:**

„Czy Zamawiający dopuści fartuchy szyte szwem krytym, dwuigłowym, stębnowanym, bez uszczelnienia taśmą, z mankietem bez tasiemki?  
Szew kryty jest bardzo szczelny, natomiast tasiemka przy palcu może krępować ruchy.”

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

**Pytanie nr 3:**

„Czy Zamawiający dopuści wszywki informacyjne bez rodzaju tkaniny?”

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

**Pytanie nr 4:**

„Czy Zamawiający dopuści białe mankiety z dzianiny dedykowanej do produkcji fartuchów barierowych wielorazowego użytku o splocie dwuparowym 2/1??”

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

**Pytanie nr 5:**

„Czy Zamawiający dopuści certyfikat Oeko Tex Standard 100 zamiennie klasa I i II?

Obie klasy produktów oznaczonych certyfikatem dotyczą wyrobów białych, w związku z czym producenci tkanin zamiennie certyfikują swoje tekstylia.”

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

**Pytanie nr 6:**

„Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu posiadania Certyfikatu niezależnego laboratorium potwierdzającego zgodność z normą PN EN ISO 10993 (5 i 10) – dla części mniej krytycznych i dla części krytycznych – pkt. 7.5.3 ppkt. D i e SIWZ.

Norma EN ISO 10993 dotyczy oceny biologicznej (jest to ocena biozgodności) wyrobu medycznego i dotyczy określenia wpływu wyrobów medycznych na tkanki. Badanie dotyczące oceny biologicznej dotyczy biomateriałów i wyrobów medycznych mających kontakt z tkankami lub krwią, a więc na przykład implantów. Nie ma żadnych przesłanek by tego typu badaniom poddawać tkaniny, z których wykonane są fartuchy, które nie mają bezpośredniego kontaktu z tkankami.”

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

**Pytanie nr 7:**

„Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wszycia dwóch metek i pozwoli na jedną szt. bez metki do rejestracji cykli. Metka ta zostanie zastąpiona chipem RFID który wskaże ilość i daty cykli ?”

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

**Pytanie nr 8:**

„Czy Zamawiający dopuści transport samochodem bez wydzielenia strefy czystej i brudnej w zamian za dostawę najpierw asortymentu czystego a potem odbioru asortymentu brudnego? Po każdym transporcie brudnym samochód jest myty i dezynfekowany w pralni Wykonawcy.”

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

**Pytanie nr 9:**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie do oferty pełnomocnictwa bez wskazania nazwy postępowania?”

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

**Pytanie nr 10:**

„Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 ust. 1 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy z powodu jej nienależytego wykonywania przez Wykonawcę Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.”

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

**Pytanie nr 11:**

„Zgodnie z SIWZ przedmiotem zamówienia jest oznakowanie każdej pojedynczej sztuki fartucha chirurgicznego za pomocą tagów w technologii UHF (chip) służących pełnej identyfikacji każdej sztuki zarówno pod względem ilościowym jak i rodzajowym. Zastosowane tagi (chipy) muszą być bezpieczne dla użytkownika, bez własnego źródła zasilania, nie mające wpływu na rezonans magnetyczny i na odwrót a także pozostałej aparatury i urządzeń medycznych wraz z możliwością zdalnej kontroli (online) pod względem ilościowym i rodzajowym odzieży ochronnej personelu medycznego. Wnioskujemy o odstąpienie od opisanego powyżej wymogu i dopuszczenie systemu RFID w technologii HF. System RFID HF jest systemem skuteczniejszym od RFID UHF. Parametry techniczne, jakościowe i technologiczne gwarantują 100% skuteczności, w przeciwieństwie do systemu RFID UHF, który ze względu np. na daleki zasięg odczytu tagów, brak możliwości odczytu tagów z mokrej bielizny, może podawać niewiarygodne informacje. System RFID HF jest wrażliwy na zakłócenia, zapewnia szybki odczyt danych oraz całodobowy monitoring obiegu bielizny szpitalnej zarówno przez Wykonawcę, jak i Zamawiającego. Technologia ta umożliwia bezdotykowe skanowanie brudnej bielizny w zamkniętych workach, co jest bardzo istotne z punktu widzenia logistyki i czasu dostawy asortymentu do punktu docelowego. Jest to system RFID z czipami działającymi w paśmie HF, który spełnia normy ISO 15693 i ISO 18 000-3. Tagi te są stosowane i

bezpieczne w środowisku szpitalnym zarówno dla ludzi, jak i sprzętu elektronicznego, takiego jak rozruszniki serca, defibrylatory, etc., ponieważ żadna z częstotliwości zwykle spotykanych w szpitalach (zasilanie przy 50Hz, bipery i piloty przy 27MHz, kontrola radiowa przy 400MHz, GSM przy 900MHz i 1,8GHz) nie może ich aktywować. Odnosnie stosowania tagów przy obrazowaniu rezonansu magnetycznego (RM), testy przeprowadzone na Tesla 1.5 i 3.0 wykazały, że nie ma żadnego ryzyka dla pacjenta (nie występuje przegrzewanie się części) i nie powstają żadne uszkodzenia tagu i/ani maszyny. Jeśli chodzi o analizę rentgenowską i skan TK tagi nie mają wpływu, ani na ludzi, ani na sprzęt. Jeżeli Zamawiający dopuści system RFID HF prosimy, aby pozostałe wymagania Zamawiającego dot. wdrożenia systemu identyfikacji asortymentu falami radiowymi zostały dostosowane do systemu RFID HF.”

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

**Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 08.12.2020 r.**

KIEROWNIK  
Działu Zakupów i Zamówień Publicznych  
Piotr Feszak