

WSzSL/DZ/072-020/17

Legnica, 28-09-2017 r.

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawy urządzeń mających stanowić wyposażenie przebudowanego bloku operacyjnego Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego w Legnicy
znak sprawy (WSzSL/DZ-59/17)**

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 z 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (t.j. z Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 ze zm.), wyjaśniam, co następuje:

Pytania dotyczące Pakietu 2: Urządzenie do dekontaminacji pomieszczeń (1 kpl) - dostawa, montaż, uruchomienie, przeprowadzenie testu bezpieczeństwa elektrycznego oraz szkolenia - 1 kpl.

Pytanie 1- Czy Zamawiający dopuści do postępowania urządzenie przeprowadzające proces dekontaminacji pomieszczenia tylko nadtlenkiem wodoru? Uzasadnienie: Ozon jest trójatomową formą tlenu, wykazującą silne właściwości aseptyczne, ale przy tym również jest gazem silnie utleniającym oraz toksycznym. Zważając na dobro pacjentów oraz personelu obsługującego urządzenie mamy możliwość zaoferowania urządzenia do dekontaminacji pomieszczeń tylko przy pomocy nadtlenku wodoru.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

Pytanie 2 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania urządzenie nie posiadające generatora ozonu?

Uzasadnienie: Jak wyżej.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania

Pytanie 3 - Czy Zamawiający mając na uwadze zasady BHP wymaga, aby urządzenie do dekontaminacji posiadające możliwość dekontaminacji ozonem posiadało wbudowany czujnik tego gazu, który monitorując stężenie ozonu w dekontaminowanym pomieszczeniu informowałby, że np. stężenie ozonu w pomieszczeniu osiągnęło bezpieczny poziom?

Odpowiedź: Zamawiający nie precyzuje sposobu monitorowania stężenia ozonu w pomieszczeniu

Pytanie 4 - Czy Zamawiający wymaga, aby środek rozpylany był w postaci suchej mgły o wielkości cząstek maksymalnie 5?

Uzasadnienie: Taka wielkość cząstek jest bezpieczna dla sprzętów elektrycznych i elektronicznych pozostających w poddawanych procesowi pomieszczeniu, cząsteczki powyżej 5 µm mogą powodować skraplanie się środka oraz uszkodzenie wrażliwego sprzętu medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis w siwz.

Pytanie 5 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania urządzenie o prędkości podawania środka biobójczego nie powodującej powstawania wilgoci wynoszącej 18 g/min?

Odpowiedź: Jak w SIWZ -zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 6 - Czy Zamawiający wymaga, aby testy biologiczne były rozmieszczone w krytycznych punktach pomieszczenia? Prosimy o doprecyzowanie ilości wskaźników zastosowanych podczas jednego procesu.

Odpowiedź: Zamawiający nie określa ani ilości ani miejsc rozmieszczenia testów ze względu na brak znajomości zapisów w instrukcji obsługi oferowanego urządzenia

Pytanie 7 - Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie było wyposażone w jednostkę (jednostki) aeracyjną z katalizatorem?

Uzasadnienie: Jednostki aeracyjne poprawiają dystrybucję gazu, penetrację miejsc trudno dostępnych, a w fazie aeracji przyspieszają rozkład środka biobójczego. Umożliwiają dekontaminację pomieszczeń bez wentylacji. W przypadku urządzenia nie posiadającego jednostek aeracyjnych konieczne jest wyprowadzenie niezależnego wyciągu wentylacyjnego dla danego pomieszczenia z uwagi na bezpieczeństwo pacjentów i personelu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga takiego rozwiązania



Fundusze
Europejskie
Program Regionalny



**DOLNY
ŚLĄSK**

Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego



Pytanie 8 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania urządzenie ze sterowaniem mikroprocesorowym, z bezprzewodowym panelem sterowania z ekranem LCD sterowanym za pomocą 2 przycisków?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, przy zachowaniu pozostałych parametrów opisanych w siwz. Przy składaniu oferty, w wypełnianym Załączniku 3A należy powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania) i w razie konieczności odpowiednio dostosować treść formularza asortymentowo-cenowego do składanej oferty.

Pytanie 9 - Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie wyposażone było w przenośny panel sterowania, możliwy do umieszczenia na zewnątrz pomieszczenia w trakcie trwania procesu, co umożliwi pełną i ciągłą kontrolę czasu i parametrów procesu?

Uzasadnienie: Sterowanie procesem zachodzi z panelu sterowania umieszczonego na zewnątrz dekontaminowanego pomieszczenia, personel obsługujący urządzenie nie przebywa w pomieszczeniu w momencie uruchamiania procesu i jego trwania, co gwarantuje pełne bezpieczeństwo. Sam proces nie wymaga programowania i przebiega w pełni automatycznie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga takiego rozwiązania.

Pytanie 10 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania urządzenie o następujących parametrach zasilania: 230 V, 7,5 A, 50 Hz, 1800 W dla generatora (jednostka główna) oraz 230 V, 3,1 A, 50 Hz, 320 W dla pojedynczej jednostki aeracyjnej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 11 - Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało system wyrzutu środka z dużą prędkością (min. 80 m/s)?

Uzasadnienie: Tylko takie rozwiązanie gwarantuje penetrację całego pomieszczenia, w tym miejsc trudno dostępnych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga takiego rozwiązania.

Pytanie 12 - Czy Zamawiający wymaga, aby produkt biobójczy był dopuszczony do stosowania na terenie Polski zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych oraz dołączenia potwierdzenia dopuszczenia produktu do oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga takiego rozwiązania.

Udzielone odpowiedzi są wiążące dla wszystkich Wykonawców.

Z poważaniem,

Z-ca DYREKTORA
ds. Techniczno-Eksploatacyjnych

mgr Piotr Czekajło