



Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej
w Staszowie

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

ul. 11 Listopada 78, 28-200 Staszów, woj. świętokrzyskie,
REGON 000302391, NIP 866-14-55-641
tel. 15 864-85-04; fax 15 864-68-76

www.szpitalstaszow.pl, e-mail: przetargi@szpitalstaszow.pl



Znak DZPiZ-380-19/2019

Pytania Wykonawców i odpowiedzi Zamawiającego:

Na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 obowiązującej ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo Zamówień Publicznych, Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Staszowie informuje, iż na adres Zamawiającego wpłynęły zapytania dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na zakup i dostawę „**Sprzętu medycznego**” w ramach projektu numer POIS.09.01.00-00-0267/18 pn. „Poprawa warunków i skuteczności działań ratowniczych SOR w Staszowie celem ponadregionalnego zabezpieczenia ludności w stanach zagrożenia życia”.

- Wykonawca** – Dotyczy: Pakiet nr 1 poz. 2: Dotyczy: Aparat do kompresji klatki piersiowej w resuscytacji - 1 szt. Czy Zamawiający dopuści na zasadach równoważności urządzenie do kompresji klatki piersiowej w resuscytacji, cenionego europejskiego producenta o następujących parametrach:
 - Prowadzenie uciśnień klatki piersiowej za pomocą mechanicznego tłoka z nakładką resuscytacyjną w trybie 30 ucisków/ 2 oddechy ratownicze; 15 ucisków/ 2 oddechy ratownicze oraz możliwość pracy w trybie ciągłym;
 - Automatyczny dobór siły ucisku względem oporu klatki piersiowej z fizjologiczną relaksacją klatki piersiowej i powrotem tłoka do pozycji wyjściowej.
 - Wyposażenie aparatu: torba przenośna, deska pod plecy, system pasów stabilizujących pacjenta bez konieczności stosowania osobnej podkładki pod głowę z mocowaniem rąk pacjenta w osi ciała, akumulator, wielorazowe elementy bezpośredniego kontaktu z pacjentem przy masażu (2 szt.)
 - Możliwość bezprzewodowej transmisji raportu z RKO za pomocą karty SD do komputera klasy PC.
Przy zachowaniu pozostałych zapisów OPZ.**Odpowiedź** – Zamawiający nie dopuszcza.
- Wykonawca** – Dotyczy: Pakiet nr 1 poz. 2: Dotyczy: Aparat do kompresji klatki piersiowej w resuscytacji - 1 szt. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie z pakietu numer 1 pozycji nr 2: Aparat do kompresji klatki piersiowej w resuscytacji - 1 szt. Umożliwi to złożenie oferty konkurencyjnej innym oferentom, a Zamawiającemu możliwość uzyskania najkorzystniejszej ceny.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
- Wykonawca** – Dotyczy: Pakiet nr 1 poz. 2: Dotyczy: Aparat do kompresji klatki piersiowej w resuscytacji - 1 szt. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie sprzętu do 6 tygodni od podpisania umowy?
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
- Wykonawca** – Dotyczy Pakiet numer 2 (załącznik numer 2): Aparat do dezynfekcji pomieszczenia dekontaminacji szt. 1 - Ad.2 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z możliwością ustawienia kubatury do 350m³ ? uzasadnienie: kubatury w pomieszczeniach szpitalnych nie przekraczają kubatury 350m³, dlatego też bezzasadnym jest wymóg do 1000m³.
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.
- Wykonawca** – Dotyczy Pakiet numer 2 (załącznik numer 2): Aparat do dezynfekcji pomieszczenia dekontaminacji szt. 1 - Ad.4 Czy Zamawiający wymaga środka na bazie 2% nadtlenu wodoru bez kationów srebra, który jest w 100% biodegradowalny?
Odpowiedź – Zamawiający nie wymaga i nie dopuszcza.
- Wykonawca** – Dotyczy Pakiet numer 2 (załącznik numer 2): Aparat do dezynfekcji pomieszczenia dekontaminacji szt. 1 - Ad.4 Czy Zamawiający wymaga środka na bazie 6% nadtlenu wodoru bez kationów srebra, który jest w 100% biodegradowalny?
Odpowiedź – Tak.

7. **Wykonawca** – Dotyczy Pakiet numer 2 (załącznik numer 2): Aparat do dezynfekcji pomieszczenia dekontaminacji szt. 1 - Ad.5 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie, którego waga wynosi 9kg ?
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.
8. **Wykonawca** – Dotyczy Pakiet numer 2 (załącznik numer 2): Aparat do dezynfekcji pomieszczenia dekontaminacji szt. 1 - Ad.7 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie bez elastycznego węża ?
 Uzasadnienie: dezynfekcja za pomocą zamglawiania ma w szczególności na celu dotarcie do miejsc trudnodostępnych, więc bezzasadne jest oferowanie dodatkowego przewodu do dezynfekcji miejsc trudnodostępnych. Jeśli urządzenie wymaga dostarczenia dodatkowych elementów do miejsc trudnodostępnych oznacza to, że takie urządzenie nie spełnia wymagań. Ponadto w wężu następuje się skraplanie środka dezynfekcyjnego, co powoduje zmianę jego właściwości fizyko-chemicznych, a tym samym może wpływać na skuteczność procesu dezynfekcji.
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania urządzenia bez elastycznego węża.
9. **Wykonawca** – Pytanie do Skanera do wykrywania żył na stojaku: Kryteria określone w załączniku nr 1 „Wymagane Parametry Techniczne” w punkcie 3 (urządzenie wykorzystujące światło laserowe), pkt 8 (posiadające ekran LCD) oraz w pkt 10 (port mini USB) szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia ograniczają oferty do wyłącznie JEDNEGO modelu na rynku w tej kategorii urządzeń, natomiast w praktyce klinicznej obecność lub brak ekranu LCD oraz portu USB nie przekładają się na skuteczność lokalizacji naczyń. Istotną cechą w zamian jest opcja pomiaru głębokości naczyń, która umożliwi bardziej precyzyjne dobranie kąta i głębokości wkłucia oraz opcja wyświetlania naczyń w zmniejszonym trybie pediatrycznym. Wyszczególnione kryteria wskazują na jedyny w tym segmencie model na rynku, bez możliwości zaoferowania urządzenia równoważnego. Czy dla zachowania zasad konkurencyjności i celem uzyskania najkorzystniejszej ceny Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenia równoważnego - bezkontaktowy iluminator naczyniowy ze statywem – skaner żył, który cechuje się parametrami opisanymi jak niżej?
- Przenośne, podręczne urządzenie do iluminacji naczyniowej, umożliwiające zlokalizowanie naczyń (żył) powierzchniowych, rok produkcji 2019
 - Bezpieczna procedura iluminacji naczyń – brak bezpośredniego kontaktu urządzenia z pacjentem
 - Urządzenie emitujące promieniowanie podczerwone emitowane w technologii LED, które wykorzystane jest do lokalizacji naczyń (żył) podskórnych oraz podświetlenia ich światłem widzialnym pozycji na skórze pacjenta bezpośrednio nad żyłami. Wizualizacja naczyń (żył) dokonuje się dzięki wchłanianiu promieniowania podczerwonego przez hemoglobinę we krwi
 - Zakres pracy (podświetlania naczyń/żył): 18-24cm nad ciałem pacjenta
 - Możliwość wyboru jednego z dwóch trybów projekcji: „pozytyw/negatyw” w tonacji koloru zielonego
 - Na spodzie urządzenia dwie soczewki a obok nich okienko projektora
 - Urządzenie wyposażone w unikalną funkcję pomiaru głębokości naczyń
 - Urządzenie zasilane baterią litowo – jonową o pojemności min. 3000 mAh (wymiennej przez użytkownika)
 - Urządzenie wyposażone w kompatybilną bezprzewodową ładowarkę wraz z zasilaczem
 - W zestawie kompatybilny dwuramienny statyw z regulacją wysokości osadzony na podstawie jezdnej do podtrzymania urządzenia z głowicą zabezpieczającą iluminator – statyw z wbudowaną bezprzewodową ładowarką
 - Wymiary urządzenia w mm (dł. x szer. x gł.): 200 x 60 x 50 (+/-15 mm)
 - Waga urządzenia: max. 430 g
 - Ciągły czas pracy przy pełnym naładowaniu z włączonym światłem do podświetlania żył min. 150 min.
 - Ilość standardowych procedur oglądania naczyń (żył) przy pełnym naładowaniu baterii: min. 75-90 (zależnie od warunków)
 - Czas do pełnego naładowania baterii max. 4h
 - Warunki pracy: - temperatura – od 5°C do 35°C (+/- 5°C), - wilgotność – od 5% do 85% (+/- 5%) wilgotności względnej bez kondensacji
 - Warunki transportu i przechowywania: - temperatura – od -20°C do 50°C (+/- 20C), - wilgotność – od 5% do 85% (+/- 5%) wilgotności względnej bez kondensacji
 - Urządzenie sklasyfikowane jako wyrób medyczny, zgodne z Dyrektywą UE 2007/47/EC
- Odpowiedź** – Zamawiający dopuszcza.
10. **Wykonawca** – Pakiet nr 1: Pytania do aparatu do znieczulenia - Pkt. 30, 31 Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający miał na myśli tryb wentylacji ciśnieniowo zmienny PC oraz tryb wentylacji objętościowo zmienny VC?
Odpowiedź – Tak; Zamawiający oczekuje / wymaga zaoferowania w urządzeniu tryb wentylacji ciśnieniowo zmienny PC oraz tryb wentylacji objętościowo zmienny VC.
11. **Wykonawca** – Pakiet nr 1: Pytania do aparatu do znieczulenia - Pkt. 77 Czy Zamawiający dopuści automatyczny test szczelności parowników wymagający interakcji z personelem z zapisem wyniku testu w dzienniku uwidacznianym na ekranie respiratora aparatu do znieczulenia?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

12. **Wykonawca** – Pakiet nr 1: Pytania do aparatu do znieczulenia - Pkt. 101 Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne do wskaźnika perfuzji wskaźnik jakości sygnału SpO2?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
13. **Wykonawca** – Pakiet nr 1: Kardiomonitor przenośny szt. 2 - Pkt. 6 Czy Zamawiający dopuści klawisze bezpośredniego dostępu na obudowie monitora NIBP start/stop, zrzut ekranu, wyciszenie alarmów, natomiast powrót do ekranu głównego oraz trendy dostępne po naciśnięciu dedykowanego pola na ekranie dotykowym?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
14. **Wykonawca** – Pakiet nr 1: Kardiomonitor przenośny szt. 2 - Pkt. 20 Czy Zamawiający dopuści trendy, które obejmują cztery strony trendów, z których każdy zawiera maksymalnie cztery pola przedstawiające różne parametry?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
15. **Wykonawca** – Pakiet nr 1: Aparat do kompresji klatki piersiowej w resuscytacji szt. 1 Czy zamawiający wymaga by urządzenie do kompresji klatki piersiowej było przeźierne dla promieni RTG? Taka funkcjonalność jest wykorzystywana w pracowni kardiologii inwazyjnej i umożliwia wykonanie angiografii/angioplastyki w trakcie trwania RKO.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
16. **Wykonawca** – Pakiet nr 1: Aparat do kompresji klatki piersiowej w resuscytacji szt. 1 Czy zamawiający dopuści urządzenie najwyższej jakości, nowe, niepowystawowe z datą produkcji 2018 r. ?
Odpowiedź – Tak, zgodnie z zapisami SIWZ.
17. **Wykonawca** – Pakiet nr 1: Aparat do kompresji klatki piersiowej w resuscytacji szt. 1 Czy zamawiający zgodzi się z wymogiem, aby urządzenie wykonywało uciski zgodnie z wytycznymi ERC (Europejska Rada Resuscytacji) - tzn. bez względu na wykorzystywany system kompresji klatki piersiowej, zawsze zapewniało ilość uciśnień między 100-120 /min.?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga
18. **Wykonawca** – Pakiet nr 1: Defibrylator z funkcją kardiowersji – 1 szt. Czy zamawiający dopuści urządzenie najwyższej jakości, nowe, niepowystawowe z datą produkcji minimum 2018 r.?
Odpowiedź – Tak, zgodnie z zapisami SIWZ.
19. **Wykonawca** – Termin składania ofert: Czy Zamawiający przedłuży termin składanie ofert do 03.08.2019 r. do godziny 10:00? Z uwagi na formę składania ofert mogą wystąpić komplikację gdyż we wskazanym terminie kurier może nie zdążyć dowieźć dokumentów na czas.
Odpowiedź – Zamawiający informuje, iż aktualny termin składania ofert to **dzień 5.07.2019 roku do godz. 10:00, otwarcie ofert o godz. 11:00.**
20. **Wykonawca** – Pakiet numer 1 - Załącznik numer 1 - Pozycja numer 7 - Skaner do wykrywania żył na stojaku – 1 szt. – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie pozycji ” Skaner do wykrywania żył na stojaku” z Pakietu 1 na rzecz oddzielnego Pakietu w celu otrzymania alternatywnej, bardzo korzystnej cenowo, przewyższającą technologicznie oferty oraz w celu zwiększenia konkurencyjności i otrzymania urządzenia prawdopodobnie bardziej atrakcyjnego dla Zamawiającego ?
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
21. **Wykonawca** – Pakiet numer 1 - Załącznik numer 1 Pozycja numer 7 - Skaner do wykrywania żył na stojaku – 1 szt. pkt. 5 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy iluminator naczyniowy z optymalnym zakresem odległości naświetlania 20 cm +/- 2 cm nad ciałem pacjenta? Wymagany zakres jest spełniony, ale w skrajnych punktach nie dostarczy wiarygodnej projekcji.
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.
22. **Wykonawca** – Pakiet numer 1 - Załącznik numer 1 Pozycja numer 7 - Skaner do wykrywania żył na stojaku – 1 szt. – Pkt. 7 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy iluminator naczyniowy bez możliwości ustawienia czasu projekcji ? Niektóre procedury naświetlania wymagają więcej czasu niż inne, dlatego to użytkownik powinien sam decydować kiedy włączyć i kiedy wyłączyć urządzenie.
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.
23. **Wykonawca** – Pakiet numer 1 - Załącznik numer 1 Pozycja numer 7 - Skaner do wykrywania żył na stojaku – 1 szt. – Pkt. 8 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy iluminator naczyniowy bez wyświetlacza LCD z wygodnym przyciskiem do skanowania umiejscowionym w centralnym punkcie skanera ? Użytkownik zamiast skupiać się na iluminacji żył na skórze, niepotrzebnie skupia się na ekranie LCD, co może wpływać negatywnie na ocenę żylną pacjenta.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

24. **Wykonawca** – Pakiet numer 1 - Załącznik numer 1 Pozycja numer 7 - Skaner do wykrywania żył na stojaku – 1 szt. – Pkt. 10 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy iluminator naczyniowy bez portu mini USB ? Ładowanie oferowanego iluminatora odbywa się poprzez dedykowaną ładowarkę „na stołową”, port USB w tym przypadku jest zbędnym interfejsem.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
25. **Wykonawca** – Pakiet numer 1 - Załącznik numer 1 Pozycja numer 7 - Skaner do wykrywania żył na stojaku – 1 szt. – Pkt. 13 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy wizualizator żył z kompatybilnym statywem mobilnym, jednoramiennym z tzw. „gęsią szyjką” do swobodnego umiejscowienia wizualizatora, bez regulacji wysokości i bez funkcji ładowania ? Funkcja regulacji wysokości nie ma tu zastosowania, dzięki ww. „gęsiej szyjce”, wizualizator można dostosować wygodnie do każdej wysokości. Funkcja ładowania na statywie też nie jest konieczna, ponieważ oferowany wizualizator wyróżnia się czasem pracy do 5 godzin, co jest lepszym rozwiązaniem dla Zamawiającego, niż produkt o czasie pracy do ok. 3 godzin.
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.
26. **Wykonawca** – Pozycja numer 7 - Skaner do wykrywania żył na stojaku – 1 szt. – Pkt. 14/15 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy iluminator naczyniowy o wymiarach 60 × 60 × 240 mm i wadze 480g ?
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.
27. **Wykonawca** – Pakiet numer 1 - Załącznik numer 1 Pozycja numer 7 - Skaner do wykrywania żył na stojaku – 1 szt. – Pkt. 19 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy iluminator naczyniowy z warunkami pracy: temperatura: Od 10°C do 30°C, wilgotność w miejscu pracy 10–90% (bez skraplania) ? Zakresy wymagane przez Zamawiającego nie mają praktycznego zastosowania, a proponowane zakresy w zupełności wystarczą do poprawnej pracy urządzenia.
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.
28. **Wykonawca** – Pakiet numer 1 - Załącznik numer 1 Pozycja numer 7 - Skaner do wykrywania żył na stojaku – 1 szt. – Pkt. 21 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy iluminator naczyniowy zgodny z równoważną dyrektywą 93/42/EEC, klasa I zgodną z załącznikiem IX dla urządzeń medycznych?
Odpowiedź – Zgodnie z SIWZ.
29. **Wykonawca** – Wyposażenie stanowiska do znieczulania kpl. - Pkt. 30, 31 Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający miał na myśli tryb wentylacji ciśnieniowo zmienny PC oraz tryb wentylacji objętościowo zmienny VC?
Odpowiedź – Tak; Zamawiający oczekuje / wymaga zaoferowania w urządzeniu tryb wentylacji ciśnieniowo zmienny PC oraz tryb wentylacji objętościowo zmienny VC.
30. **Wykonawca** – Wyposażenie stanowiska do znieczulania kpl. - Pkt. 77 Czy Zamawiający dopuści automatyczny test szczelności parowników wymagający interakcji z personelem z zapisem wyniku testu w dzienniku uwidacznianym na ekranie respiratora aparatu do znieczulenia?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
31. **Wykonawca** – Wyposażenie stanowiska do znieczulania kpl. - Pkt. 101 Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne do wskaźnika perfuzji wskaźnik jakości sygnału SpO2?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
32. **Wykonawca** – Kardiomonitor przenośny – 2 szt. - Pkt. 6 Czy Zamawiający dopuści klawisze bezpośredniego dostępu na obudowie monitora NIBP start/stop, zrzut ekranu, wyciszenie alarmów, natomiast powrót do ekranu głównego oraz trendy dostępne po naciśnięciu dedykowanego pola na ekranie dotykowym?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
33. **Wykonawca** – Kardiomonitor przenośny - Pkt. 10 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością wyświetlania 6 krzywych bez odpowiadających im parametrów cyfrowych lub 5 krzywych z odpowiadającymi im 4 parametrami cyfrowymi?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
34. **Wykonawca** – Kardiomonitor przenośny - Pkt. 13 Czy Zamawiający dopuści możliwość z 7 prekonfigurowalnymi profilami ustawień monitora zawierających po dwa konfigurowalne widoki ekranu (standardowy i dużych cyfr) z możliwością indywidualnego ustawiania granic alarmowych dla wszystkich parametrów: ręcznie oraz automatycznie na podstawie bieżących wartości parametrów, z możliwością przywołania w każdej chwili domyślnych wartości granic alarmowych?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

35. **Wykonawca** – Kardiomonitor przenośny - Pkt. 20 Czy Zamawiający dopuści trendy, które obejmują cztery strony trendów, z których każdy zawiera maksymalnie cztery pola przedstawiające różne parametry?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
36. **Wykonawca** – Kardiomonitor przenośny - Pkt. 21 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji minitrendów?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
37. **Wykonawca** – Dotyczy SIWZ, IX. pkt. 2,4)a. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zaznaczenia wymaganych parametrów w materiałach informacyjnych na temat oferowanego przedmiotu?
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.
38. **Wykonawca** – Prosimy o dopuszczenie urządzenia nie stosującego zapisu danych. Zapis danych nie jest jednoznaczny z weryfikacją przeprowadzenia skutecznej dezynfekcji - jej wykonanie powinno być organoleptycznie sprawdzone przez użytkownika urządzenia. Tymczasem informacja o uruchomieniu urządzenia nie jest równoznaczna przeprowadzeniu skutecznej fumigacji.
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.
39. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści środek dezynfekcyjny pozbawiony kationów srebra? Kationy srebra nie rozkładają się – są wchłaniane do organizmu ludzkiego przez drogi oddechowe oraz skórę, pozostając tam i potencjalnie powodując schorzenie: srebrzycę (argyrię).
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.
40. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuści środek dezynfekcyjny oparty na 7% roztworze nadtlenu wodoru? Podniesienie wartości o jedynie jeden procent drastycznie zwiększa efektywność oddziaływania środka na mikroorganizmy. Środek ten posiada badania potwierdzające jego skuteczność w eliminacji bakterii, grzybów, norowirusów oraz innych patogenów.
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.
41. **Wykonawca** – 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.
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza aparatu bez elastycznego przewodu.
42. **Wykonawca** – dotyczy pakietu nr 2– Aparat do dezynfekcji pomieszczenia dekontaminacji Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wadze 6,2kg nieznacznie różniące się od wymaganej?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
43. **Wykonawca** – dotyczy pakietu nr 2 – Aparat do dezynfekcji pomieszczenia dekontaminacji. Czy Zamawiający wymaga, aby środek do dezynfekcji był dwuskładnikowy oparty na nadtlenu wodoru min. 6%, który wraz z urządzeniem posiada potwierdzoną badaniami skuteczność zgodnie z normą NFT 72-281 (2014) – jedyną normą na świecie dotyczącą skuteczności dezynfekcji przez zamgławianie (fumigację)?
Odpowiedź – Zamawiający wymaga.
44. **Wykonawca** – dotyczy pakietu nr 2 – Aparat do dezynfekcji pomieszczenia dekontaminacji. Zgodnie z prawem polskim wyroby medyczne do zastosowań biobójczych podlegają rejestracji jako produkt biobójczy z uwagi na zapisy rozporządzenia nr 528/2012. Oznacza to, iż jeśli dany wyrób medyczny udostępniany jest na rynku także z przeznaczeniem obejmującym produkty biobójcze powinien być jako taki produkt rejestrowany. W związku z powyższym, czy Zamawiający wymaga, aby środki dezynfekcyjne przeznaczone do urządzenia były zarejestrowane jako produkt biobójczy?
Odpowiedź – Zamawiający wymaga.
45. **Wykonawca** – dotyczy pakietu nr 2 – Aparat do dezynfekcji pomieszczenia dekontaminacji Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie wyposażone było w dotykowy panel z diodami LED umożliwiającą wygodny wybór kubatury dezynfekowanego pomieszczenia?
Odpowiedź – Zamawiający wymaga.
46. **Wykonawca** – dotyczy pakietu nr 2 – Aparat do dezynfekcji pomieszczenia dekontaminacji Czy Zamawiający wymaga urządzenia do dezynfekcji pomieszczeń metodą dyfuzji wspomaganą nadmuchem z prędkością 80 m/s? Taka szybkość wyrzutu środka skutkuje maksymalną zdolnością do penetracji w trudno dostępne miejsca w krótkim czasie. Dodatkowo cyrkulacja obejmuje wtedy całą przestrzeń pomieszczenia.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

47. **Wykonawca** – dotyczy pakietu nr 2 – Aparat do dezynfekcji pomieszczenia dekontaminacji
Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie miało możliwość kontroli penetracji preparatu za pomocą wskaźników chemicznych, rozmieszczanych w miejscach trudno dostępnych? Takie rozwiązanie daje informację bezpośrednio po zakończonym procesie, czy dezynfekcja została przeprowadzona w sposób właściwy.
Odpowiedź – Zamawiający wymaga.
48. **Wykonawca** – dotyczy pakietu nr 2 – Aparat do dezynfekcji pomieszczenia dekontaminacji
Czy Zamawiający wymagał dostarczenia urządzenia do dezynfekcji pomieszczeń metodą suchej mgły o wielkości kropli 5 mikrometrów? Taka wielkość kropli zapewnia optymalną zdolność penetracji środka, przy jednoczesnym zachowaniu właściwości mgły suchej tzn. nie pozostawiającej osadu ani wilgoci na powierzchniach dezynfekowanych i nie wpływającej szkodliwie na urządzenia medyczne oraz elektroniczne pozostawione w pomieszczeniu.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
49. **Wykonawca** – dotyczy pakietu nr 2 – Aparat do dezynfekcji pomieszczenia dekontaminacji
Zgodnie z definicją wyrobu medycznego podaną w art. 2 ust. 1 pkt. 38 ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń nie jest wyrobem medycznym. Czy Zamawiający dopuści urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń posiadające deklaracje zgodności CE producenta potwierdzającą dopuszczenie do obrotu? Środki dezynfekujące kompatybilne z urządzeniem są produktami biobójczymi zarejestrowanymi w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, przeznaczonymi do dezynfekcji powietrza, powierzchni, materiałów, wyposażenia i sprzętu w miejscach publicznych włącznie z placówkami służby zdrowia, obszarem klinicznym i w przemyśle.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
50. **Wykonawca** – dotyczy pakietu nr 2 – Aparat do dezynfekcji pomieszczenia dekontaminacji
Czy Zamawiający w pkt. 7 wymaga aby aparat do dezynfekcji posiadał możliwość podłączenia elastycznego węża do dezynfekcji miejsc trudnodostępnych, czy wymaga dostarczenia węża wraz z urządzeniem?
Odpowiedź – Zamawiający wymaga dostarczenia węża wraz z urządzeniem.

Zmiany SIWZ - Przesunięcie terminu składania i otwarcia ofert

Zamawiający niniejszym informuje, iż zgodnie z art. 38 ust 4 i 6 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo Zamówień Publicznych, przesuwam termin składania i otwarcia ofert przetargu nieograniczonego numer DZPiZ-380-19/2019 z dnia 4.07.2019 roku na:

Aktualny termin składania ofert to dzień **5.07.2019 roku**, do godziny **10:00**, natomiast otwarcie ofert odbędzie się o godzinie **11:00**.

W związku ze zmianą terminu składania i otwarcia ofert, zmianie ulega również termin wniesienia wadium, który upływa wraz z terminem składania ofert.

Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Staszów, dnia 1.07.2019 r.

Zatwierdzam

Dyrektor SPZZOZ w Staszowie