



**SPZOZ**  
W WIELUNIU

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W WIELUNIU  
ul. Szpitalna 16 · 98-300 Wieluń · e-mail: sekretariat@szpital-wielun.pl  
NIP 832-17-89-610 · REGON 000310143 · Tel.: 43 840 68 00 · Fax: 43 840 68 01

Wieluń, dnia 28.07.2021 r.

Numer sprawy: **SPZOZ-ZP/2/24/242/9/2021**

Do wszystkich zainteresowanych wykonawców,  
którzy pobrali SWZ

## **ODPOWIEDZI NA WNIOSKI WYKONAWCÓW O WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ CZ. II**

Dotyczy postępowania pn. **Dostawa sprzętu medycznego i aparatury medycznej,**  
numer sprawy: **SPZOZ-ZP/2/24/242/9/2021**

Zamawiający SPZOZ w Wieluniu informuje, że wpłynęły za pomocą środków komunikacji elektronicznej (platforma zakupowa) wnioski o wyjaśnienie treści specyfikacji warunków zamówienia. Spełniając wymóg art. 135 ust. 2 i ust. 6 poniżej udostępniamy treść pytań wraz z wyjaśnieniami:

### **Pytanie 1**

#### **Dotyczy Pakietu 7 - Urządzenie do dekontaminacji pomieszczeń przez zamglawianie (fumigację)**

*Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu profesjonalne, mobilne urządzenie o wadze 23 kg, wyposażone w mocny i cichy silnik niskoobrotowy? Dzięki zastosowanej technologii, proces skutecznej fumigacji odbywa się dwukrotnie szybciej w porównaniu do zamglawiarek turbinowych, u których średni wydatek wynosi ok. 16 ml/min. Zaletą zastosowania silnika nieturbinowego jest także dłuższy czas eksploatacji i niższy poziom generowanego hałasu. Fumigator wyposażony jest w automatyczną archiwizację i odczyt (użytkownik, kubatura, data, czas trwania) rejestru dezynfekcji z poziomu urządzenia, bez konieczności przesyłania danych na nośnik zewnętrzny. Urządzenie spełnia pozostałe kryteria Zamawiającego. Prosimy o dopuszczenie. Gotowość do pracy w sektorze medycznym potwierdzona atestem NIZP-PZH oraz normą PN-EN 17 272 (2020), (norma NFT 72-281, na którą powołuje się Zamawiający jest normą francuską z 2014 r., w Polsce funkcjonuje norma z 2020 r., która potwierdza skuteczność systemu dezynfekcji PN-EN 17 272 (2020)) stąd istotnym się wydaje, że urządzenia pracujące na terenie RP powinny spełniać wymagania polskich przepisów - prosimy o dopuszczenie.*

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuści proponowanego urządzenia do udziału w postępowaniu z uwagi na jego wagę wynoszącą 23 kg.

### **Pytanie 2**

#### **Kompatybilny środek dezynfekcyjny oparty na 6% nadtlenu wodoru + kationach srebra**

*Czy Zamawiający dopuści środek dezynfekcyjny oparty na 7% roztworze nadtlenu wodoru, pozbawiony kationów srebra? 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. Co więcej, 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 dopuszcza.



Certyfikat ISO 9001:2015

**Pytanie 3****Komputerowa archiwizacja danych dezynfekcji za pomocą łącza mini USB**

*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.*

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 4****Zapis do pliku daty i czasu rozpoczęcia oraz zakończenia dezynfekcji**

*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.*

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 5****Możliwość podłączenia do urządzenia elastycznego węża do dezynfekcji klimatyzacji/przewodów wentylacyjnych oraz miejsc trudno dostępnych**

*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 dopuszcza.

**Dotyczy Pakietu nr 8 - Myjnia dezynfektor do basenów i kaczek****Pytanie 6****Optyczna i akustyczna sygnalizacja usterek i awarii urządzenia**

*Prosimy o dopuszczenie urządzenia informującego o błędach jedynie wizualnie. W wypadku wystąpienia błędu, myjnia samoczynnie przerwie pracę, stąd też nie jest konieczna natychmiastowa reakcja użytkownika. Dzięki temu urządzenie nie jest narażone na usterkę wskutek braku reakcji osoby obsługującej je.*

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 7****Możliwość stosowania środków myjąco-odkamieniających różnych producentów, co najmniej 3 firm, podać nazwy i typy preparatów**

*Prosimy o dopuszczenie urządzenia stosującego środek wskazany przez producenta. Urządzenie typu myjnia-dezynfektor jest urządzeniem, które musi spełnić szereg wymogów oraz zachować określone parametry pracy. Z tego względu posługiwanie się środkami nie-producencyjnymi może skutkować nieprawidłową pracą urządzenia lub jego skróconą żywotnością.*

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 8****Przyłącze elektryczne 3 x 400V, 50Hz zgodnie ze standardem polskim, możliwość zasilania z sieci 230V, 50Hz**

*Czy Zamawiający dopuści urządzenie o powszechniejszym zasilaniu 230V, które jest mniej obciążające dla instalacji elektrycznej szpitala?*

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 9****Dotyczy Załącznika nr 1.3 do SWZ pkt II.3, II.6, II.7, II.8, II.9**

Czy Zamawiający dopuści generator o częstotliwości 50 kHz, zakresie regulacji iloczynu prądu i czasu od 0,32 mAs, czasowi ekspozycji od 1 ms do min. 3,2 s z dwupunktową techniką oraz wyzwalaczem ekspozycji na 5 m kablu oraz z bezprzewodowym wyzwalaczem o zasięgu przekraczającym 8 m? Generator taki sprawdza się w aparacie przyłożkowym zarówno podczas zdjęć klatki piersiowej, kręgosłupa jak i drobnych kości np. dłoni.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 10****Dotyczy Załącznika nr 1.3 do SWZ pkt III.1, III.2, III.3**

Czy Zamawiający dopuści lampę z wirującą anodą o jednym małym ognisku 0,8?

Dzięki takiemu rozwiązaniu wszystkie zdjęcia w tym klatki piersiowej są wykonywane przy pomocy jednego, małego ogniska o dużej mocy – tzn. w bardzo krótkim czasie z dużą rozdzielczością.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 11****Dotyczy Załącznika nr 1.3 do SWZ pkt IV.1, IV.2, IV.4**

Czy Zamawiający dopuści kolimator z dwoma przejrzystymi filtrami wkładanymi w zewnętrzne szyny o odpowiednikach 1mmAl + 0.1mmCu oraz 1mmAl + 0.2mmCu z czasem podświetlenia LED min. 20 s? Filtry takie nie przesłaniają świetlnej symulacji pola projekcji i są łatwo montowane i demontowane.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 12****Dotyczy Załącznika nr 1.3 do SWZ pkt V.1 i V.3**

Czy Zamawiający dopuści system obrazowy z dotykowym panelem sterowania zintegrowanym z aparatem o przekątnej 17", z procesorem min. 3,7 GHz, min. 8 GB RAM, dyskiem min. 1 TB (na 10 000 obrazów) oraz z nagrywarką? Jest to fabryczna konfiguracja przystosowana do zadań które musi wykonywać stacja technika.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 13****Dotyczy Załącznika nr 1.3 do SWZ pkt VI.3, VI.4, VI.7**

Czy Zamawiający dopuści detektor o wielkości piksela 148 µm, odpowiadającej temu matrycy 2866 x 2350 pikseli i granicznej rozdzielczości 3,4 pl/mm?

Jest to detektor, który umożliwia wykonywania zdjęć o bardzo dobrej jakości.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 14****Dotyczy Załącznika nr 1.3 do SWZ pkt VII.1, VII.3, VII.4, VII.7, VII.8**

Czy Zamawiający dopuści aparat o min. odległości ogniska od podłogi 47 cm, długości aparatu w pozycji transportowej 127,8 cm, wysokości aparatu w pozycji transportowej 157 cm, zakresowi obrotu monobloku +/-165° wokół osi poziomej oraz masie aparatu 380 kg włączając w to akumulatory umożliwiające silnikową jazdę po szpitalu? Parametry takie umożliwiają wygodną pracę i obsługę systemu.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 15****Dotyczy Załącznika nr 1.3 do SWZ**

Czy Zamawiający zgodzi się wprowadzić dodatkową punktację zgodnie z poniższą tabelą oceniając dodatkowe parametry, które wpływają na pracę i jakość systemu?

I.4	Aparat w pełni cyfrowy (nie dopuszcza się aparatów analogowych z cyfrowym systemem obrazowania)	Tak		Aparat z silnikowymi ruchami zasilanymi z wewnętrznych akumulatorów aparatu – 10 pkt Brak silnikowych ruchów – 0 pkt
II.2	Moc generatora	$\geq 32$ kW		$\geq 35$ kW – 5 pkt < 35 kW – 0 pkt
II.3	Zakres napięć generatora	$\leq 40 - \geq 125$ kV		$\geq 130$ kV – 5 pkt < 130 kV – 0 pkt
III.4	Pojemność cieplna monobloku	$\geq 800$ kHU		$\geq 1100$ kHU – 5 pkt < 1100 kHU – 0 pkt
VI.12	Wytrzymałość detektora na obciążenie na całej powierzchni	$\geq 250$ kg		$\geq 300$ kg – 5 pkt < 300 kg – 0 pkt
VII.1	Zakres zmiany wysokości ogniska od podłogi	$\leq 40 - \geq 205$ cm		$\geq 210$ cm – 5 pkt < 210 cm – 0 pkt

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 16****Dotyczy SWZ, rozdział V**

Czy z uwagi na to, że w instrukcjach, katalogach, ulotkach, folderach przedstawiona jest tylko część parametrów i funkcjonalności sprzętu, Zamawiający w odniesieniu do wymaganych przez siebie parametrów, które nie są prezentowane w tych dokumentach dopuści ich potwierdzenie oświadczeniem Wykonawcy posiadającego pisemną autoryzację producenta dla serwisu i sprzedaży oferowanego aparatu RTG?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 17**

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 posiadające ważność min.

do 2024r. oraz potwierdzające pełne spektrum bójcze (skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor)?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

#### **Pytanie 18**

Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie wyposażone było w dotykowy panel z diodami LED umożliwiający wygodny wybór kubatury dezynfekowanego pomieszczenia?

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

#### **Pytanie 19**

Czy Zamawiający wymaga aby system do dezynfekcji pomieszczeń (urządzenie + środek) posiadał potwierdzoną badaniami skuteczność zgodnie z normą NFT 72-281 (2014) lub PN-EN-17272 (2020) – jedynymi normą na świecie dotyczącą skuteczności dezynfekcji przez zamgławianie (fumigację)?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

#### **Pytanie 20**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane środki dezynfekcyjne były dopuszczone do stosowania w obszarze medycznym i było to potwierdzone w rejestracji biobójczej?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

#### **Pytanie 21**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z poziomem hałasu < 70dB?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### **Pytanie 22**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające uszczelkę drzwiową umieszczoną na korpusie urządzenia? Oferowane rozwiązanie jest higieniczne, zapewnia mniejsze ryzyko uszkodzenia uszczelki podczas załadunku.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### **Pytanie 23**

Ponieważ norma PN-EN ISO 15883-1 dopuszcza dwa rodzaje suszenia – konwekcyjne i mechaniczne (wymuszonym strumieniem powietrza) i traktuje je równorzędnie, prosimy o dopuszczenie do oceny myjni wyposażonych w konwekcyjny system suszenia. System ten nie wymaga stosowania filtrów HEPA, które wymagają regularnej wymiany, a co za tym idzie wpływa na znacznie tańszą eksploatację urządzenia.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### **Pytanie 24**

Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie wyposażone było w system min. 13 dysz myjących z tworzywa sztucznego (w tym 7 dysz obrotowych z pojedynczym strumieniem, 4 dysze stałe z pojedynczym strumieniem, 2 multidysze obrotowe z 4 strumieniami i 1 obrotowe ramie spryskujące umieszczone w górnej części komory) zapewniających dokładne mycie i dezynfekcję naczyń zarówno na zewnątrz jak i wewnątrz?

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

**Pytanie 25**

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie wyposażone było w uszczelkę drzwiową umieszczoną na korpusie urządzenia? Oferowane rozwiązanie jest higieniczne, zapewnia mniejsze ryzyko uszkodzenia uszczelki podczas załadunku.

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

**Pytanie 26**

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga aby dysze obrotowe wykonane były z wysokiej jakości tworzywa, odpornego na działanie środków chemicznych i temperatury?

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

**Pytanie 27**

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.

**Pytanie 28****Dotyczy SWZ, rozdział V, UWAGA! Pkt. 2.**

Czy zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp Zamawiający wezwie do złożenia przedmiotowych środków dowodowych lub ich uzupełnienia w zakresie pakietu nr 3 w wyznaczonym terminie jeżeli wykonawca nie złożył lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne – dotyczy parametrów granicznych – nie podlegających ocenie?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wezwie do uzupełnienia/ poprawienia przedmiotowych środków dowodowych. Żądane przez Zamawiającego przedmiotowe środki dowodowe służą ocenie w kryterium jakości zgodnie z zapisem XVIII pkt. 2. Z uwagi na powyższe zgodnie z art. 107 ust. 3 niedopuszczalne jest ich uzupełnianie.

**Pytanie 29****Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, §6 ust. 9**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z w/w zapisu zdania o treści: *„W przypadku braku spełnienia tego obowiązku, Wykonawca upoważnia Zamawiającego, do zapewnienia sobie sprzętu z innego źródła, na koszt i ryzyko Wykonawcy.”*?

Wykonawca nie może zobowiązać się w tym zakresie, skoro zamawiający nie może określić ilości i ceny takich badań. Tym bardziej, że interesy Zamawiającego chronią zastrzeżone kary umowne.

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 30****Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, §7 ust. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do w/w zapisu zastrzeżenia o treści: *„Wykonawca ponosi bez ograniczeń umownych odpowiedzialność w zakresie, w jakim bezwzględne przepisy prawa nie pozwalają na zmianę lub ograniczenie odpowiedzialności odszkodowawczej. W pozostałym zakresie łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z umowy lub pozostająca z nią w*

związku, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia ograniczona jest do wartości umowy netto. Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za utracone korzyści, utratę przychodów, utracone dane, utratę zysków, utratę możliwości eksploatacji, przerwy w pracy, koszty kapitałowe, odszkodowania i kary umowne płacone przez Zamawiającego swoim kontrahentem.”?

**Uzasadnienie.** Przedmiotowa prośba uzasadniona jest coraz szerszą międzynarodową praktyką, w której standardem są klauzule ograniczające odpowiedzialność odszkodowawczą Wykonawcy, w kontekście coraz powszechniejszej zasady, że odpowiedzialność Wykonawcy nie powinna przekraczać określonej części wynagrodzenia umownego Wykonawcy (min. klauzule takie funkcjonują w umowach Banku Światowego). Pragniemy zauważyć, że ograniczenie odpowiedzialności do konkretnej kwoty i do sytuacji, w których wystąpiła bezpośrednia strata Zamawiającego pozwoli na zaoferowanie znacznie niższej ceny, a wyznaczony pułap kar umownych i łącznej kwoty odpowiedzialności odszkodowawczej są i tak wystarczającym czynnikiem „motywowującym” Wykonawcę do należytego, w tym terminowego wykonania umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Wprowadzone postanowienia umowne są zgodne z przepisami Kodeksu cywilnego. Dodatkowo wskazujemy, że zgodnie z art. 436 ust. 3 Ustawy PZP Zamawiający wprowadził łączną maksymalną wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony. Natomiast pozostałe kwestie dotyczące odpowiedzialności regulują przepisy Kodeksu cywilnego, do którego odsyła art. 8 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

### Pytanie 31

#### Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, §7 ust. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do w/w zapisu zastrzeżenia o treści: „Oświadczenie o odstąpieniu z przyczyn, o których mowa w ust. 5 powyżej winno być poprzedzone pisemnym wezwaniem do należytego, w tym terminowego, wykonania umowy i wyznaczeniem terminu dodatkowego.”?

**Uzasadnienie.** Tego rodzaju wcześniejsze wezwanie – w formie pisemnej i z wyznaczeniem odpowiedniego terminu - Wykonawcy do należytego wykonania umowy, zanim dojdzie do odstąpienia od umowy - które jest „najdrastyczniejszą” (nadzwyczajną) formą rozwiązania problemów występujących w trakcie wykonywania umowy - jest wskazaną, powszechną i należyłą praktyką występującą tak na rynku umów prywatnych, jak i umów publicznych.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. § 7 umowy dotyczy ochrony poufności i bezpieczeństwa danych osobowych. W związku z powyższym brak jest podstaw do wprowadzenia zapisu w proponowanym brzmieniu

### Pytanie 32

#### Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, §8

Prosimy o dodanie: „Zamawiający dopuszcza zmianę terminu wykonania przedmiotu umowy w części lub w całości na wniosek Wykonawcy uzasadniony przyczynami wynikającymi lub związanymi z epidemią Covid-19.”

**Uzasadnienie.** Pomimo podejmowania przez pytającego i spółki z jego grupy kapitałowej wzmoczonych starań w celu dotrzymania zadeklarowanych terminów dostaw i wykonania usług, z powodu epidemii wirusa Covid-19 i związanych z nią działań służb sanitarnych wielu państw, mogą wystąpić opóźnienia w dostawach i wykonaniu usług dotyczące pytającego, jego dostawców i podwykonawców. Dostawa/wykonanie usługi w konkretnym terminie uzależnione są od braku zakłóceń w łańcuchu dostaw, procesach produkcyjnych i logistycznych.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Powyższe odpowiedzi i zmiany stanowią integralną część SWZ.**

Zatwierdził

.....

podpis Kierownika Zamawiającego lub osoby upoważnionej

Na oryginale właściwy podpis: p.o. Dyrektora SPZOZ w Wieluniu Anna Freus