



WSzSL.FZ.381/100/25. 920 .2025

Legnica 30.10.2025r.

ZAINTERESOWANI

**DOTYCZY POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO
W TRYBIE PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO
NA DOSTAWĘ STERYLIZATORA PLAZMOWEGO
znak sprawy WSzSL/FZ-100/25**

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, wyjaśniam co następuje:

WYKONAWCA NR 2

Pytanie nr 5

dotyczy pkt. 4, 5

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wymiarach nieznacznie różniących się od wymaganych: szer. 1050 x gł. 1075 x wys. 1688mm, o wadze 640kg?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów. Składając ofertę należy w oferowanej Części wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 6

dotyczy pkt. 6, 7, 9

Czy Zamawiający dopuści sterylizator o pojemności całkowitej 142 l, użytkowej 120 l o wymiarach komory: szer. 425 x wys. 425 x gł. 790mm, posiadający półki (szer x gł): górna 415 mm x 775 mm, dolna 410 mm x 775 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 7

dotyczy pkt. 8

Czy Zamawiający odstąpi od pkt. 8 wymaganych parametrów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 8

dotyczy pkt. 10

Czy Zamawiający dopuści sterylizator posiadający automatycznie otwierane drzwi za pomocą przycisku na ekranie dotykowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów. Składając ofertę należy w oferowanej Części wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 9

dotyczy pkt. 15, 23

Czy Zamawiający dopuści urządzenie oferujące bardziej zaawansowany proces sterylizacji z max. temperaturą sterylizacji < 59°C odpowiednią dla wyrobów termolabilnych, składający się z następujących faz: Etap próżni 1 ⇒

Ok



Etap dyfuzji 1 ⇒ Etap próżni 2 & Plazma 1 ⇒ Etap dyfuzji 2 ⇒ Etap Plazma 2 ⇒ Etap Napowietrzanie/Wentylacja ⇒ Powrót do ciśnienia atmosferycznego

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że urządzenie będzie spełniało wszystkie wymagania wskazane w SWZ.

Pytanie nr 10

dotyczy pkt. 16, 35

Prosimy o dopuszczenie do oceny urządzenia, które stosuje czynnik o stężeniu 50% nadtlenku wodoru wystarczający na od 6 do 12 cykli w zależności od wybranego programu o trwałości 30 dni po ręcznym włożeniu do sterylizatora, mając na uwadze koszty eksploatacyjne i bezpieczeństwo personelu.

Sterylizacja plazmowa wykorzystywana jest głównie do narzędzi kanałowych oraz optyk wykorzystując procesy zaawansowane dozujące większe dawki H₂O₂ gwarantujące najwyższy poziom sterylizacji, a jednocześnie posiada programy powierzchniowe i uniwersalne stosujące odpowiednio mniejsze dawki czynnika H₂O₂. Dla przykładu zużycie czynnika H₂O₂ w poszczególnych programach wygląda następująco: powierzchniowy – ok. 4ml/cykl; standardowy – 6ml/cykl; zaawansowany – ok. 7,8 ml/cykl.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 11

dotyczy pkt. 19

Czy Zamawiający dopuści urządzenie zapewniające bezpieczny dla operatora system wprowadzania nadtlenku wodoru zabezpieczający przed ekspozycją na nadtlenek wodoru personel obsługujący urządzenie, bez wskaźnika chemicznego wykazującego ewentualny wyciek nadtlenku wodoru?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 12

dotyczy pkt. 20

Czy Zamawiający odstąpi od pkt. 20 wymaganych parametrów dopuszczając urządzenie posiadające dodatkowy system do awaryjnego usuwania H₂O₂, lub ewentualnych pozostałości H₂O₂ celem jego neutralizacji (pozostałości H₂O₂ mogą zostać usunięte do dodatkowego pojemnika znajdującego się w urządzeniu, gdzie poprzez rozpuszczenie w wodzie tworzy się bezpieczny 2% roztwór H₂O₂, bez koniczności „przepalania” 50% H₂O₂ w komorze (oszczędność energii i czasu))?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 13

dotyczy pkt. 21

Czy Zamawiający dopuści sterylizator posiadający 4 programy sterylizacji:

- powierzchniowy (35min ± 3min)
- endo (50 min)
- standardowy (62 min ± 3min)
- zaawansowany (68 ± 3min)

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 14

dotyczy pkt. 22

Czy Zamawiający odstąpi od pkt. 22 dopuszczając urządzenie posiadające system oceny wilgotności pakietu (załadunku) na początku procesu przed pobraniem czynnika (brak straty czynnika w przypadku wykrycia wilgoci)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów. Składając ofertę należy w oferowanej Części wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).



Pytanie nr 15

dotyczy pkt. 26

Czy Zamawiający dopuści sterylizator posiadający plazmę generowaną poza komorą łukiem elektrycznym? Wytwarzanie plazmy w komorze stanowi technologię starszej generacji: łatwo zakłócić proces poprzez dotknięcie ścian komory przez pakiet oraz wysoką wilgotność (wrażliwość na miko-wilgotność), a także nie wszystkie narzędzia, np. elektronika dobrze reagują z falą radiową. Wytwarzanie plazmy w komorze wiąże się również ze znaczną różnicą między pojemnością całkowitą, a użytkową.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 16

dotyczy pkt. 29

Czy Zamawiający odstąpi od pkt. 29 wymaganych parametrów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanej zmiany.

Pytanie nr 17

dotyczy pkt. 37

Czy Zamawiający odstąpi od pkt. 37 wymaganych parametrów, dopuszczając urządzenie posiadające stały tryb pracy ze względu na stężenie czynnika, co gwarantujące zwalidowaną i powtarzalną jakość i skuteczność sterylizacji?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 7 tygodni od podpisania umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, natomiast wydłuża termin realizacji zamówienia do 21 dni kalendarzowych i modyfikuje treść SWZ.

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie posiadało certyfikat zgodności w zakresie sterylizacji narzędzi robotycznych da Vinci, wydany przez niezależną jednostkę certyfikującą?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga certyfikatu zgodności w powyższych zakresie.

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie posiadało dodatkowy systemu do awaryjnego usuwania H₂O₂, lub ewentualnych pozostałości H₂O₂ celem jego neutralizacji?

Dodatkowy system do usuwania H₂O₂ jest dodatkową funkcją, która działa na korzyść urządzenia. W trakcie normalnego użytkowania urządzenie z dodatkowego systemu usuwania H₂O₂ nie korzysta. Można z niego skorzystać w sytuacjach, gdy konieczne jest usunięcie pobranego przez urządzenie H₂O₂, dłuższej przerwy w pracy urządzenia powodującej przeterminowanie zaaplikowanego czynnika, jak również ewentualnej awarii i decyduje o tym operator. Pozostałości H₂O₂ mogą zostać usunięte do dodatkowego pojemnika znajdującego się w urządzeniu, gdzie poprzez rozpuszczenie w wodzie tworzy się bezpieczny 2% roztwór H₂O₂, bez konieczności „przepalania” 50% H₂O₂ w komorze (oszczędność energii i czasu). Z dodatkowego systemu korzystać można, ale nie jest to wymagane. Urządzenia wykorzystujące tak wysokie stężenia H₂O₂ powinny posiadać alternatywny/bezpieczny system usuwania H₂O₂ z urządzenia aby nie dochodziło do poparzenia operatora w sytuacjach awaryjnych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga wskazanego systemu.



WYKONAWCA NR 3

Pytanie nr 21

Lp. 4.

Czy zamawiający dopuści urządzenie o mniejszej wysokości wynoszącej 1685 mm?

Pragnę zauważyć, że wysokość urządzenia nie ma wpływu na jego funkcjonalność w żaden sposób. Ponadto proponowany sterylizator ma kompaktową budowę, która w żaden sposób nie utrudnia serwisu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów. Składając ofertę należy w oferowanej Części wprowadzić dopuszczalne zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 22

Lp. 5.

Czy zamawiający dopuści urządzenie o masie netto 520kg?

Pragniemy zauważyć, że nie ma to wpływu na użytkowanie oraz procesy zachodzące w sterylizatorze. Sterylizator jest urządzeniem stacjonarnym, który podczas wykonywania procesów przez użytkownika nie wymaga zmiany pozycji/przesuwania. Z naszej wiedzy wynika, że nie ma żadnych przeciwwskazań architektonicznych (obciążenie stropu) aby cięższy sterylizator mógł stanąć w miejscu instalacji. Stawianie wymagania dotyczącego masy urządzenia ma na celu tylko ograniczenie konkurencji i jest bezpodstawne. Prawo Zamówień Publicznych (PZP) zgodnie z art. 7 ust. 1 bezpośrednio wskazuje na obowiązek zamawiającego polegający na przygotowaniu i przeprowadzeniu postępowania o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Dodatkowo do celów serwisowych i transportowych sterylizator wyposażony jest w 4 koła z regulowanym systemem blokowania.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów. Składając ofertę należy w oferowanej Części wprowadzić dopuszczalne zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 23

Lp. 19.

Zwracam się o odstąpienie od wymogu dodatkowego wskaźnika chemicznego wskazującego wyciek nadtlenu wodoru z pojemnika z uwagi na korzystniejszy dla Zamawiającego i bardziej nowoczesny system który całkowicie eliminuje możliwość wystąpienia wycieku.

Proponowany system jest całkowicie bezpieczny dla personelu, a pojemniki po zużytych środku sterylizującym nie wymagają specjalnej utylizacji, mogą być traktowane jako odpad komunalny. Automatyczny załadunek i rozładunek pojemnika z czynnikiem sterylizującym, zabezpieczony jest także przed niepowołanym otwarciem szuflady z pojemnikiem sterylizacyjnym podczas trwania całego cyklu sterylizacji.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 24

Lp. 20.

Czy zamawiający dopuści urządzenie, w którym możliwe jest przeprowadzenie aż 5 zwalidowanych przez producenta urządzeń programów sterylizacyjnych, których czasy trwania przedstawiamy poniżej?

1. Ultraszybki cykl o czasie trwania max. 22 min. (wliczając fazy kontroli wilgotności i podgrzewania wstępnego).
2. Szybki – dla narzędzi wymagających sterylizacji powierzchniowej o czasie trwania max. 30 min (wliczając fazę kontroli wilgotności i podgrzewania wstępnego);
3. Typu flex – dla minimum dwóch endoskopów elastycznych z podwójnymi kanałami o średnicy od 1 mm w górę i długości min. 1000 mm , łącznie z narzędziami daVinci® (Intuitive Surgical). Czas trwania max. 40 min. (wliczając fazę kontroli wilgotności i podgrzewania wstępnego);
4. Standardowy – dla narzędzi z jednym, dwoma lub trzema kanałami o średnicy od 0,7 mm w górę i

AMED Biuro Techniczno-Handlowe, ul. Słowikowskiego 39, 05-090 Raszyn

tel. 22 715 71 86 do 89, fax 22 715 71 90, e-mail: biuro@amed.pl, internet: www.amed.pl



długości do 750 mm. Możliwość sterylizacji w jednym cyklu narzędzi z łączną ilości kanałów min. 20. Czas trwania max. 52 min. (wliczając fazę kontroli wilgotności i podgrzewania wstępnego);

5. Intensywny – do sterylizacji narzędzi z jednym, dwoma lub trzema kanałami o średnicy od 0,5 mm w górę i długości do 2200 mm. Czas trwania max. 65 min. (wliczając fazy kontroli wilgotności i podgrzewania wstępnego).

Stawianie wymagania przez Państwa mają na celu ograniczenie konkurencji i są bezpodstawne. Prawo Zamówień Publicznych (PZP) zgodnie z art. 7 ust. 1 bezpośrednio wskazuje na obowiązek zamawiającego polegający na przygotowaniu i przeprowadzeniu postępowania o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów. Składając ofertę należy w oferowanej Części wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania). Zamawiający nadmienia, że wskazany przez Wykonawcę pkt 20 nie dotyczy ilości cykli.

Pytanie nr 25

Lp. 22

Czy Zamawiający odstąpi od wymagania z pkt. 22?

Stawianie takiego wymagania podyktowane jest koniecznością sprawdzenia poprawności ułożenia wsadu (brak przysłonięcia lampy UV monitorującej stężenie H₂O₂; brak możliwości dotknięcia ścian bocznych komory) co ma eliminować przypadki przerwania cyklu i niepotrzebnego zużycia/pobrania nadtlenu wodoru z naboju/kartridża. Takie rozwiązanie jest charakterystyczne dla urządzeń starszej generacji generujących plazmę w komorze urządzenia. Zgodnie z normami EN ISO 14937 (ANSI/AAMI), EN ISO 14971, IEC EN 61010-1, IEC EN 61010-2-040, IEC EN 61326-1 monitorowanie wilgoci we wsadzie jest obligatoryjne podczas całego cyklu sterylizacji, więc stawianie takiego wymogu nie wynika ze zobiektywizowanych wymagań Zamawiającego i ma na celu ograniczenie konkurencji, a zgodnie z Prawem Zamówień Publicznych (PZP) art. 7 ust. 1 Zamawiający ma obowiązek polegający na przygotowaniu i przeprowadzeniu postępowania o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów. Składając ofertę należy w oferowanej Części wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 26

Lp. 23.

Zwracam się o odstąpienie od parametru w punkcie 23.

Każdy z producentów sterylizatorów plazmowych ma indywidualny, zwalidowany proces sterylizacji plazmowej. Opisany przez Zamawiającego wykres cykli jest jednoznaczny z cyklem pracy sterylizatora Sterrad NX oraz 100 NX Firmy ASP dając możliwość złożenia oferty tylko jednemu Wykonawcy - dystrybutorowi ww. sterylizatorów w Polsce – firmie Consultronix. Prawo Zamówień Publicznych (PZP) zgodnie z art. 7 ust. 1 bezpośrednio wskazuje na obowiązek zamawiającego polegający na przygotowaniu i przeprowadzeniu postępowania o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanej zmiany. Na polskim rynku występują więcej niż jeden Wykonawca mogący zaoferować sterylizator o wskazanych parametrach.

Pytanie nr 27

Lp. 26.

Czy zamawiający dopuści rozwiązanie nowocześniejsze, lepsze, stosowane u wielu producentów z plazmą generowaną poza obszarem komory?

Dzięki temu temperatura osiągnięta w komorze jest niższa przez to sterylizowany materiał termolabilny mniej się nagrzewa (przy generowaniu plazmy temperatura punktowa może znacznie przekraczać wymagane w pkt. 15 56 st. C). W zdecydowany sposób pozytywnie wpływa to na żywotność materiałów. Dodatkowo wymagane przez Zamawiającego rozwiązanie wymusza zastosowanie w komorze specjalnej „klatki”, która wpływa na ograniczenie



pojemności użytkowej komory nawet o ponad 20 %. Ma ona na celu uniemożliwienie dotknięcia wsadu do ścian komory, co podczas procesu będzie skutkowało jego przerwaniem.

Stawianie wymagania generowania plazmy w komorze nie wynika ze zobiektywizowanych wymagań Zamawiającego i ma na celu tylko i wyłącznie ograniczenie konkurencji, a zgodnie z Prawem Zamówień Publicznych (PZP) art. 7 ust. 1 Zamawiający ma obowiązek polegający na przygotowaniu i

AMED Biuro Techniczno-Handlowe, ul. Słowikowskiego 39, 05-090 Raszyn

tel. 22 715 71 86 do 89, fax 22 715 71 90, e-mail: biuro@amed.pl, internet: www.amed.pl

przeprowadzeniu postępowania o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanej zmiany. Wskazane w SWZ rozwiązanie jest podyktowane bezpieczeństwem pracowników i narzędzi.

Pytanie nr 28

Lp. 29.

Zwracam się o możliwość zaoferowania jako rozwiązanie równoważne sterylizatora plazmowego, który nie wymaga posługiwania się instrukcją/wizualizacją sposobu ułożenia wsadu.

Konieczność wizualizacji wsadów i ich precyzyjnego rozłożenie istnieje tylko w sterylizatorach w których faza plazmy występuje wewnątrz komory, a zatem w takich w których cykl z tego powodu może być w łatwy sposób przerwany poprzez poruszenie się wsadu wewnątrz komory. W sterylizatorach, w których faza plazmy odbywa się poza komorą, dotknięcie ścian komory nie przerywa cyklu, a zatem nie istnieje konieczność tak restrykcyjnego rozłożenia wyrobów wewnątrz komory.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga tak jak wskazał w SWZ.

Pytanie nr 29

Lp. 34.

Zwracam się o możliwość zaoferowania jako rozwiązanie równoważne czynnika sterylizującego w systemie jednorazowych pojemników z czynnikiem sterylizującym (1 pojemnik na 1 cykl), nie wymagających specjalnej utylizacji – mogą być traktowane jak odpad komunalny. Pojemniki zabezpieczone RFID uniemożliwiającym rozpoczęcie cyklu ze zużytym/przeterminowanym nabojem. Termin przydatności pojemnika 12 miesięcy (w temperaturze 5-30°C).

Proponowane rozwiązanie jest dużo korzystniejsze dla Zamawiającego. System 1 naboju na 1 cykl eliminuje możliwość szybkiego przeterminowania się wkładów wielorazowych (po rozpakowaniu włożeniu do urządzenia – nawet po min. 14 dniach (tak jak ma to miejsce np. w urządzeniach ASP lub Steris). W proponowanym przez naszą firmę rozwiązaniu każdy z naboju ma żywotność 12 miesięcy od daty produkcji. Dodatkowo należy zauważyć, że taki system nie wpływa negatywnie na zwiększenie kosztu zakupu pojedynczego naboju.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga tak jak wskazał w SWZ.

Pytanie nr 30

Lp. 35.

Zwracam się o możliwość zaoferowania jako rozwiązanie równoważne czynnika sterylizującego w systemie jednorazowych pojemników z czynnikiem sterylizującym (1 pojemnik na 1 cykl), nie wymagających specjalnej utylizacji – mogą być traktowane jak odpad komunalny. Pojemniki zabezpieczone RFID uniemożliwiającym rozpoczęcie cyklu ze zużytym/przeterminowanym nabojem. Termin przydatności pojemnika 12 miesięcy (w temperaturze 5-30°C).

Proponowane rozwiązanie jest dużo korzystniejsze dla Zamawiającego. System 1 naboju na 1 cykl eliminuje możliwość szybkiego przeterminowania się wkładów wielorazowych (po rozpakowaniu włożeniu do urządzenia – nawet po min. 14 dniach (tak jak ma to miejsce np. w urządzeniach ASP lub Steris). W proponowanym przez naszą firmę rozwiązaniu każdy z naboju ma żywotność 12 miesięcy od daty produkcji. Dodatkowo należy zauważyć, że taki system nie wpływa negatywnie na zwiększenie kosztu zakupu pojedynczego naboju.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga tak jak wskazał w SWZ.



Pytanie nr 31

Lp. 36.

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie z wymagania dotyczącego wyposażenia sterylizatora po stronie wyładowczej w drukarkę. Nie ma potrzeby generowania wydruku procesowego po stronie rozładunku, standardem przyjętym jest wydruk z drukarki po stronie załadunku, który oferujemy. W posiadanych przez Państwa urządzeniach, które mieliśmy przyjemność serwisować istnieją drukarki po stronie załadunku, tylko i wyłącznie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów. Składając ofertę należy w oferowanej Części wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 32

Lp. 40.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie czytnika testów biologicznych komunikującym się ze sterylizatorem w celu powiązania cyklu sterylizacyjnego z wykonaną próbą biologiczną, kompatybilnym z testami biologicznymi o szybkim odczycie nie dłuższym niż 30 min?

Sterylizacja niskotemperaturowa jest metodą uzupełniającą do sterylizacji parowej i ilość jednostek materiału termolabilnego jest znacznie mniejsza i nie wymaga ciągłej pracy sterylizatora niskotemperaturowego „wsad za wsadem”. Różnica na poziomie 7 min jest dla użytkownika bez znaczenia. Zwracamy również uwagę, że jest to czas teoretyczny zależny od szybkości i sprawności obsługi przez użytkownika.

Dlatego stawianie takiego wymagania nie wynika ze zobiektywizowanych wymagań Zamawiającego i ma na celu tylko i wyłącznie ograniczenie konkurencji, a zgodnie z Prawem Zamówień Publicznych (PZP) art. 7 ust. 1 Zamawiający ma obowiązek polegający na przygotowaniu i przeprowadzeniu postępowania o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Różnica pomiędzy czasem wymagany przez Zamawiającego i zaproponowanym przez Wykonawcę nie wynosi 7 minut, jak sugeruje Wykonawca.

Pytanie nr 33

Lp. 42.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylizatora, w którym najkrótszy czas sterylizacji łącznie z odczytem testu biologicznego wynosi 52 min?

Sterylizacja niskotemperaturowa jest metodą uzupełniającą do sterylizacji parowej i ilość jednostek materiału termolabilnego jest znacznie mniejsza i nie wymaga ciągłej pracy sterylizatora niskotemperaturowego „wsad za wsadem”. Różnica na poziomie 7 min jest dla użytkownika bez znaczenia. Zwracamy również uwagę, że jest to czas teoretyczny zależny od szybkości i sprawności obsługi przez użytkownika.

Dlatego stawianie takiego wymagania nie wynika ze zobiektywizowanych wymagań Zamawiającego i ma na celu tylko i wyłącznie ograniczenie konkurencji, a zgodnie z Prawem Zamówień Publicznych (PZP) art. 7 ust. 1 Zamawiający ma obowiązek polegający na przygotowaniu i przeprowadzeniu postępowania o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza sterylizator z najkrótszym czasem sterylizacji do 52 minut, pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów. Składając ofertę należy w oferowanej Części wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 34

Lp. 43.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompatybilnych testów biologicznych o szybkim odczycie nie dłuższym niż 30 min?

Sterylizacja niskotemperaturowa jest metodą uzupełniającą do sterylizacji parowej i ilość jednostek materiału termolabilnego jest znacznie mniejsza i nie wymaga ciągłej pracy sterylizatora niskotemperaturowego „wsad za



wsadem". Różnica na poziomie 7 min jest dla użytkownika bez znaczenia. Zwracamy również uwagę, że jest to czas teoretyczny zależny od szybkości i sprawności obsługi przez użytkownika.

Dlatego stawianie takiego wymagania nie wynika ze zobiektywizowanych wymagań Zamawiającego i ma na celu tylko i wyłącznie ograniczenie konkurencji, a zgodnie z Prawem Zamówień Publicznych (PZP) art. 7 ust. 1 Zamawiający ma obowiązek polegający na przygotowaniu i przeprowadzeniu postępowania o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Różnica pomiędzy czasem wymagany przez Zamawiającego i zaproponowanym przez Wykonawcę nie wynosi 7 minut, jak sugeruje Wykonawca.

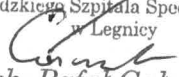
Pytanie nr 35

Lp. 44.

Czy Zamawiający wymaga wraz z dostarczeniem urządzenia rozbudowy systemu obiegu narzędzi o dodatkowe 5 stanowisk? Prosimy o doprecyzowanie zapisów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga rozbudowy systemu o dodatkowe 5 stanowisk, a jedynie podłączenia do istniejących 5 stanowisk.

Z up. Dyrektora Szpitala
ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. Lecznictwa
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
w Legnicy

lek. Rafał Gałuszka

OK