



Nr sprawy:10/PNE/SW/2023

Sosnowiec, 17.03.2023 r.

Wykonawcy

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „Świadczenie kompleksowej usługi w zakresie sterylizacji wysokotemperaturowej i niskotemperaturowej narzędzi chirurgicznych, sprzętu medycznego, bielizny operacyjnej o na sprzęcie Wykonawcy w pomieszczeniach Zamawiającego wraz z dzierżawą narzędzi oraz wykonaniem modernizacji pomieszczeń”

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny nr 5 im. św. Barbary w Sosnowcu zgodnie z art. 135 ust. 1, 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, udostępnia treść zapytań wraz z wyjaśnieniami wszystkim uczestnikom postępowania, bez ujawniania źródła zapytania.

ZESTAW 6

Załącznik nr 6c cz. 2

1. Poz. 3, 30, 33 – Wózek do materiałów sterylnych zamykany 6 STU

Wnoszę o doprecyzowanie wymagań dotyczących opisanego zamykanego wózka do materiałów sterylnych 6 STU. Czy wózek ma mieć blokadę drzwi w pozycji otwartej? Proponowane rozwiązanie jest konieczne do prawidłowego mycia i suszenia wózków w automatycznej myjni wózków.

Odpowiedź: Wózki do materiałów sterylnych zamykane 6 STU opisane w pozycjach 3, 30 i 33 Załącznika 6c cz. 2 muszą być wyposażone w blokadę drzwi w pozycji otwartej do prawidłowego maszynowego mycia i suszenia w automatycznej myjni wózków.

2. Poz. 25, 28 – Wózek do przechowywania i transportu papieru do pakowania

Wnoszę o dopuszczenie możliwości zaoferowania wózków z czterema poręczami z profili o przekroju kwadratowym z zaokrąglonymi narożami do wieszania papieru.

Proponowane rozwiązanie jest równoważne do proponowanego, nie powoduje uszkodzeń papieru do pakowania zestawów narzędziowych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Załącznik 6c cz. 3

3. Poz. 2 Myjnia dezynfektor 15-tacowa, Poz. 3 Sterylizator parowy – 8 STE, Poz. 4 Sterylizator parowy – 6 STE, Poz. 5 Sterylizator niskotemperaturowy plazmowy, Poz. 7 Automatyczna myjnia-dezynfektor wózków transportowych i pojemników





Proszę o doprecyzowanie czy ww. urządzenia mają być wyposażone w kompletne interfejsy sprzętowe i programowe do podłączenia ich, skonfigurowania i poprawnej pracy z opisanym w Załączniku 6c cz. 1 „systemem, urządzeń dokumentacji, zarządzania i śledzenia obiegu materiałów w dziale centralnej sterylizacji i pozostałych jednostkach organizacyjnych szpitala”

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby wszystkie główne urządzenia technologiczne do Centralnej Sterylizatorni (myjnie dezynfekcyjne, sterylizatory parowe i sterylizatory niskotemperaturowe: plazmowy i na tlenek etylenu) były zaoferowane z oprogramowaniem niezbędnym do prawidłowej współpracy z zaoferowanym systemem komputerowym, wyposażeniem programowym i sprzętowym.

4. Poz. 1 Myjnia ultradźwiękowa

Wnoszę o doprecyzowanie wymagań dotyczących myjni ultradźwiękowej.

W załączonej do postępowania koncepcji Centralnej Sterylizatorni w części brudnej zaprojektowana jest myjnia ultradźwiękowa szafkowa, stojąca w ciągu stołów roboczych.

Załączony do postępowania opis ww. urządzenia wymaga dostarczenia myjni nablutowej, dla której nie jest uwzględnione miejsce jej usytuowania.

Czy Zamawiający umożliwi zaoferowanie myjni ultradźwiękowej opisanej w postępowaniu nr 38/PNE/DOT/2022 – opis poniżej, umożliwiającej obróbkę narzędzi na tacach ortopedycznych?

„Myjnia ultradźwiękowa

Urządzenie fabryczne nowe, niepowystawowe w najnowszej wersji sprzętowej na dzień składania oferty, rok produkcji zgodny z rokiem dostawy

- konstrukcja komory i zewnętrznej obudowy ze stali kwasoodpornej
- wymiary komory, umożliwiające załadunek i użycie dużych tac instrumentowych (540 x 260 x 100 mm / dł. x szer. x wys.) +/- 10mm
- wyposażona w pokrywę komory myjącej
- wyposażona w pistolet natryskowy
- wyposażona w baterię ciepłej i zimnej wody
- wyposażona w timer do programowania czasu działania
- wyposażona w zestaw przyłączy i zaworów do wody zimnej i ciepłej
- zgodność z Dyrektywą 93/42/EEC dot. wyrobów medycznych, urządzenie posiada oznakowanie CE z czterocyfrową notyfikacją (jednostka notyfikująca wymieniona w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej)”.





Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie jako ujednoczenie z projektem.

5. Poz. 1 Myjnia ultradźwiękowa

Wnoszę o doprecyzowanie czy myjnia ultradźwiękowa ma być wyrobem medycznym zgodnie z Dyrektywą 93/42/EEC?

Wymagane myjnie dezynfekcyjne i sterylizatory są wyrobami medycznymi do obróbki narzędzi chirurgicznych, które również są wyrobami medycznymi posiadającymi deklarację na zgodność z Dyrektywą 93/42/EEC. Myjnia ultradźwiękowa jest również wykorzystywana do obróbki specjalistycznych narzędzi chirurgicznych, zatem czy nie powinna być ona również wyrobem medycznym jak pozostałe urządzenia?

Odpowiedź: Myjnia ultradźwiękowa ma być wyrobem medycznym do obróbki narzędzi chirurgicznych i ma posiadać deklarację na zgodność z Dyrektywą 93/42/EEC.

6. Poz. 1 Myjnia ultradźwiękowa

Wnoszę o doprecyzowanie czy dostarczona myjnia ultradźwiękowa ma być urządzeniem fabrycznie nowym, niepowystawowym w najnowszej wersji sprzętowej na dzień dostawy, rok produkcji zgodny z rokiem dostawy?

Pozostałe urządzenia technologiczne mają postawiony takie wymagania.

Odpowiedź: Myjnia ultradźwiękowa ma być urządzeniem fabrycznie nowym, niepowystawowym w najnowszej wersji sprzętowej na dzień dostawy, a rok produkcji ma być zgodny z rokiem dostawy.

7. Poz. 2 Myjnia dezynfektor 15-tacowa

Wnoszę o doprecyzowanie czy zaoferowane myjnie 15-tacowe powinny być wyposażone w wózki załadownicze do mycia i dezynfekcji kontenerów sterylizacyjnych 1STU i 1/2 STU?

W załączonej do powyższego postępowania dokumentacji nie jest wymienione żadne wyposażenie umożliwiające mycie i dezynfekcję kontenerów sterylizacyjnych, w których sterylizowane są narzędzia. Szpital jest w posiadaniu znacznej ilości kontenerów sterylizacyjnych, a po modernizacji nie będzie możliwości poprawnego ich mycia i dezynfekcji.

W przypadku konieczności zaoferowania wózków do mycia i dezynfekcji kontenerów sterylizacyjnych proszę o podanie ilości i rodzaju wózków wsadowych do myjni.

Odpowiedź: Oferenci muszą uwzględnić w swojej ofercie wózki załadownicze do mycia i dezynfekcji kontenerów sterylizacyjnych 1STU i 1/2 STU do myjni dezynfektorów .

8. Poz. 2 Myjnia dezynfektor 15-tacowa

Proszę o doprecyzowanie czy wózek wsadowy uniwersalny dwupoziomowy ma być również wyposażony w stelaże do mycia obuwia operacyjnego?



W technologii załączonej do postępowania jest opisane mycie obuwia chirurgicznego w Centralnej Sterylizatorni. W przypadku czasowego wyłączenia z eksploatacji myjni wielkogabarytowej (np. na skutek awarii, przeglądu, itp.) nie ma możliwości mycia i dezynfekcji obuwia.

Odpowiedź: Oferenci muszą uwzględnić w swojej ofercie stelaże do mycia obuwia operacyjnego w ilości gwarantującej możliwość umycia min. 16 par obuwia operacyjnego w różnych rozmiarach.

9. Poz. 2 Myjnia dezynfektor 15-tacowa

Proszę o doprecyzowanie czy oferowane myjnie mają mieć możliwość użytkowania środków chemicznych różnych producentów (np. 5 z załączeniem listy), co uchroni Zamawiającego – Szpital – po przejściu urządzeń przed monopolistycznymi praktykami dostawcy myjni.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby zaoferowane myjnie miały możliwość użytkowania środków chemicznych różnych producentów. Należy załączyć listę producenta myjni z min. 5 zestawów środków.

10. Poz. 3 Sterylizator parowy – 8 STE

Wnoszę o doprecyzowanie czy komora sterylizatora ma nie mieć przewężenia na wlocie do niej od strony załadowniczej i wyładowniczej, co może ograniczać możliwość załadunku urządzenia?

Odpowiedź: Komora sterylizatorów parowych ma być bez żadnych przewężeń na całej długości.

11. Poz. 3 Sterylizator parowy – 8 STE

Wnoszę o doprecyzowanie jak ma być ogrzewana wbudowana wytwornica pary? Czy ma to być ogrzewanie elektryczne jak w przypadku myjni?

Sposób ogrzewania wpływa na wycenę urządzenia.

Odpowiedź: Sterylizatory parowe mają być wyposażone w pełni automatyczne, wbudowane elektryczne wytwornice pary.

12. Poz. 3 Sterylizator parowy – 8 STE

Wnoszę o doprecyzowanie czy wbudowana wytwornica pary ma być w pełni automatyczna, bezobsługowa, tzn. czy woda demi ma być automatycznie dozowana do zbiornika rezerwowego, buforowego, automatycznie odgazowywana oraz czy odmulanie, oczyszczanie wytwornicy pary ma przebiegać również automatycznie bez konieczności angażowania personelu?

Automatyczne rozwiązania, nie angażujące dodatkowo personelu Centralnej Sterylizatorni lub Działu Technicznego redukują możliwość oparzenia się osób dokonujących manualnych procedur oczyszczania wytwornicy pary.

Odpowiedź: Sterylizatory parowe mają być wyposażone w pełni automatyczne, wbudowane elektryczne wytwornice pary.

13. Poz. 3 Sterylizator parowy – 8 STE



Proszę Zamawiającego o dopuszczenie urządzenia o mocy elektrycznej wynoszącej 47 kW.

Wymagana przez Zamawiającego moc 40 kW jest niższa niż moce urządzeń dostępne na rynku o wymaganej pojemności 8 STE.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

14. Poz. 3 Sterylizator parowy – 8 STE

Wnoszę o doprecyzowanie czy wózek załadowniczy/transportowy sterylizatora parowego nie powinien być tzw. wózkiem połówkowym, tzn. umożliwiającym transport wózka połówkowego wsadowego o pojemności 4 STU?

Z załączonej do postępowania koncepcji wynika, że po stronie załadowniczej i wyładowniczej nie ma wystarczająco dużo miejsca na wózki 8-jednostkowe. Przy ilości sterylizatorów wynoszącej 3 szt., do ich obsługi wystarczą 3 wózki po stronie załadowniczej i 3 po wyładowniczej.

Odpowiedź: Wózki załadownicze/transportowe mają umożliwić poprawną pracę i obsługę zaferowanych sterylizatorów oraz mają zmieścić się w przestrzeni załadowniczej i wyładowniczej zgodnie z załączonym projektem.

15. Poz. 3 Sterylizator parowy – 8 STE

Wnoszę o doprecyzowanie czy wózek wsadowy sterylizatora parowego nie powinien być tzw. wózkiem połówkowym, tzn. mającym pojemność 4 STU i każdy sterylizator powinien być wyposażony w 2 sztuki takiego wózka wsadowego?

Z załączonej do postępowania koncepcji wynika, że po stronie załadowniczej i wyładowniczej nie ma wystarczająco dużo miejsca na wózki 8-jednostkowe. Natomiast system załadowniczy oparty na wózkach połówkowych, 4STU, jest możliwy do zastosowania (2x wózek transportowy 4 STU i 2 x wózek wsadowy 4STU do każdego sterylizatora 8STU).

Odpowiedź: Wózki wsadowe sterylizatorów parowych mają umożliwić po-prawną pracę i obsługę zaferowanych sterylizatorów parowych.

16. Poz. 4 Sterylizator parowy – 6 STE

Wnoszę o doprecyzowanie czy nie nastąpiła omyłka pisarska polegająca na opisie przestrzeni serwisowej od strony załadowniczej z lewej strony komory sterylizatora.

Na załączonej do postępowania koncepcji technologii z lewej strony sterylizatora 6 STE stoi urządzeni 8-jednostkowe (bez żadnej przerwy między nimi), a po prawej stronie usytuowana jest ściana. Czy zatem wymóg nie powinien brzmieć tak jak w przypadku sterylizatora 8 STU: „przelotowy (dwudrzwiowy), do zabudowy w jedną ścianę, przestrzeń serwisowa dostępna od strony załadowniczej”?

Odpowiedź: Sterylizator parowy 6 STE ma być przelotowy (dwudrzwiowy), do zabudowy w jedną ścianę z przestrzenią serwisową dostępną od strony załadowniczej.

17. Poz. 4 Sterylizator parowy – 6 STE



Wnoszę o doprecyzowanie czy komora sterylizatora ma nie mieć przewężenia na wlocie do niej od strony załadowniczej i wyładowniczej, co może ograniczać możliwość załadunku urządzenia?

Odpowiedź: Komora sterylizatora parowego ma być bez żadnych przewężeń na całej długości

18. Poz. 4 Sterylizator parowy – 6 STE

Wnoszę o doprecyzowanie czy nie nastąpiła omyłka pisarska polegająca na wymogu zaofierowania urządzenia zasilanego z pary zewnętrznej?

W Szpitalu nie ma w pomieszczeniach Centralnej Sterylizatorni nie ma instalacji parowej. Zatem, czy sterylizator parowy 6 STE ma być wyposażony we wbudowaną, zintegrowaną elektryczną wytwornicę pary, z automatycznym systemem odmulania, z automatycznym systemem odgazowania wody zdemineralizowanej zasilającej wytwornicę pary, wyposażoną w zbiornik rezerwowy wody zdemineralizowanej zasilającej wytwornicę pary?

Odpowiedź: Sterylizator parowy ma być wyposażony w pełni automatyczną, wbudowaną, elektryczną wytwornicę pary.

19. Poz. 4 Sterylizator parowy – 6 STE

Czy Zamawiający dopuści do zaofierowania sterylizator z mikroprocesorowym sterowaniem z ciągłą kontrolą przebiegu cyklu sterylizacji, z sygnalizowaniem zakończenia cyklu tylko wizualnie?

Aby system dźwiękowy spełnił swoją funkcję na tak dużej powierzchni strefy czystej, musi on być bardzo głośny, co zmniejszy komfort pracy. Poza tym Zamawiający nie postawił takiego wymogu dla myjni dezynfektorów ani dla sterylizatorów parowych 8 STE.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza sterylizator parowy z sygnalizowaniem zakończenia cyklu tylko wizualnie.

20. Poz. 5 Sterylizator niskotemperaturowy plazmowy

Proszę Zamawiającego o doprecyzowanie czy zaofierowany sterylizator niskotemperaturowy ma być urządzeniem fabrycznie nowym, nie powystawowym, w najnowszej wersji sprzętowej, a rok produkcji ma być zgodny z rokiem dostawy?

Taki wymóg jest stawiany pozostałym urządzeniom.

Odpowiedź: Sterylizator niskotemperaturowy plazmowy ma być urządzeniem fabrycznie nowym, niepowystawowym w najnowszej wersji sprzętowej na dzień dostawy, a rok produkcji powinien być najdalej rokiem poprzedzającym rok dostawy.

21. Poz. 5 Sterylizator niskotemperaturowy plazmowy

Czy Zamawiający dopuści do zaofierowania urządzenia o całkowitej pojemności komory wynoszącej 153 litry?





Różnica pomiędzy proponowaną a wymaganą pojemnością jest znikomo mała.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenie z komorą o pojemności 153 litry.

22. Poz. 5 Sterylizator niskotemperaturowy plazmowy

Proszę o dopuszczenie urządzenia o temperatura procesu sterylizacji wynoszącej maksymalnie 60 °C.

Narzędzia termolabilne są odporne na proponowaną temperaturę ponieważ programy myjące w myjniach dezynfektorach do dezynfekcji ww. rodzajów narzędzi osiągają max. 60 °C.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenie z maksymalną temperaturą sterylizacji 60 °C.

23. Poz. 7 Automatyczna myjnia-dezynfektor wózków transportowych i pojemników

Proszę o doprecyzowanie czy oferowana myjnia ma być wyposażona również w wózek wsadowy do mycia i dezynfekcji obuwia operacyjnego o pojemności np. nie mniej niż 50 par obuwia operacyjnego.

Odpowiedź: Oferenci muszą uwzględnić w swojej ofercie wózek wsadowy do mycia i dezynfekcji obuwia operacyjnego o pojemności nie mniejszej niż 40 par obuwia operacyjnego.

24. Poz. 7 Automatyczna myjnia-dezynfektor wózków transportowych i pojemników

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania myjni z drzwiami przesuwными (otwieranymi w bok), z dostępem do przestrzeni serwisowej z przodu i z boku urządzenia

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza myjnię-dezynfektor do wózków transportowych z dostępem do przestrzeni serwisowej z przodu i z boku urządzenia.

ZESTAW 7

DOTYCZY SWZ:

1. Czy Zamawiający potwierdza, że dokumenty wymagane w opisie przedmiotu zamówienia, które należy złożyć wraz z ofertą należą do katalogu dokumentów przedmiotowych?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że dokumenty wymagane w opisie przedmiotu zamówienia, które należy złożyć wraz z ofertą należą do katalogu dokumentów przedmiotowych

2. Dotyczy SWZ XIX, pkt. 2

Czy nie nastąpiła omyłka pisarska i czy Zamawiający omyłkowo nie dodał do wzoru kryteriów punktu "D"?

Odpowiedź: Zamawiający informuje o omyłce pisarskiej .





Prawidłowy wzór (zgodnie z opisanymi dokładnie poniżej kryteriami): Y=A+B+C

3. Prosimy o uzupełnienie na platformie załącznika 11A.

Odpowiedź: Zamawiający uzupełnia załącznik numer 11 A

4. **Dotyczy PKT XVI ppkt 2**

Czy w zapisie daty wniesienia wadium wkradła się omyłka pisarska? Według zapisów SWZ : Wadium wnosi się przed upływem terminu składania ofert tj. do dnia 22.03.2022 do godziny 09:00.

Odpowiedź: Zamawiający informuje o omyłce pisarskiej .

Prawidłowa forma zapisu :

Czy w zapisie daty wniesienia wadium wkradła się omyłka pisarska? Według zapisów SWZ : Wadium wnosi się przed upływem terminu składania ofert tj. do dnia 22.03.2023 do godziny 09:00.

5. **Dotyczy PKT XVI ppkt 4**

Czy w zapisie nr sprawy w tytule przelewu nastąpiła omyłka pisarska? Numer sprawy to **10/PNE/SW/2023**, a według zapisów SWZ: "Wadium w formie pieniądza należy wnieść przelewem na konto w Banku PKO BPS.A. nr rachunku 53 1020 2498 0000 8202 0433 8182 z dopiskiem „Wadium – nr postępowania **10/PNE/DOT/2023**".

Odpowiedź: Zamawiający informuje iż nastąpiła omyłka pisarka

Prawidłowy zapis : Wadium w formie pieniądza należy wnieść przelewem na konto w Banku PKO BPS.A. nr rachunku 53 1020 2498 0000 8202 0433 8182 z dopiskiem „Wadium – nr postępowania 10/PNE/SW /2023

6. **Dotyczy PKT XXI ppkt 5**

Czy w zapisie nr sprawy w tytule przelewu nastąpiła omyłka pisarska? Numer sprawy to **10/PNE/SW/2023**, a według zapisów SWZ: "W przypadku zabezpieczenia należytego wykonania umowy wnoszonego w pieniądzu, należy je wpłacić przelewem na konto: 53 1020 2498 0000 8202 0433 8182 z dopiskiem - zabezpieczenie należytego wykonania umowy nr postępowania **84/PNE/DOT/2022**"

Odpowiedź: Zamawiający informuje iż nastąpiła omyłka pisarka

Prawidłowy zapis:

W przypadku zabezpieczenia należytego wykonania umowy wnoszonego w pieniądzu, należy je wpłacić przelewem na konto: 53 1020 2498 0000 8202 0433 8182 z dopiskiem - zabezpieczenie należytego wykonania umowy nr postępowania 10/PNE/SW/2023

DOTYCZY Wzoru umowy:



7. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 6 wzoru umowy w sprawę zamówienia publicznego wyrażenie „na okres łącznie nie przekraczający 180 dni” zostało zastąpione wyrażeniem „na okres łącznie nie przekraczający 60 dni”? Możliwość wstrzymania przez Zamawiającego realizacji umowy na okres wynoszący pół roku znacznie utrudnia wykonawcom należyłą kalkulację kosztów i oferowanej ceny. Dlatego uzasadnione jest skrócenie tego okresu np. do 60 dni.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

8. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 15 ust. 8 wzoru umowy w sprawę zamówienia publicznego wyrażenie „dwukrotnego uchybienia” zostało zastąpione wyrażeniem „dwukrotnego rażącego uchybienia”? Czy Zamawiający zgadza się aby w § 18 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy w sprawę zamówienia publicznego wyrażenie „wykonywania go w sposób nienależyty lub niezgodny z Umową” zostało zastąpione wyrażeniem „wykonywania go w sposób rażąco nienależyty lub rażąco niezgodny z Umową”? Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby tylko rażące naruszenia umowy stanowiły podstawę do odstąpienia od umowy. Uprawnienie Zamawiającego do odstąpienia od umowy wskutek każdego, nawet nieistotnego, naruszenia umowy byłoby sprzeczne z zasadą proporcjonalności wyrażoną w art. 16 pkt 1) ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

9. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 19 ust. 1 pkt 1), 2), 3), 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11) i 15) wzoru umowy w sprawę zamówienia publicznego wyrażenie „0,01% wynagrodzenia brutto określonego w § 12 ust. 1” zostało zastąpione wyrażeniem „0,001% wynagrodzenia netto określonego w § 12 ust. 1”? Czy Zamawiający zgadza się aby w § 19 ust. 1 pkt 12), 13) i 14) wzoru umowy wyrażenie „0,01% łącznego wynagrodzenia netto określonego w § 12 ust. 1” zostało zastąpione wyrażeniem „0,001% łącznego wynagrodzenia netto określonego w § 12 ust. 1”? Zgodnie z art. 16 pkt 3) ustawy Prawo zamówień publicznych, zamawiający ma obowiązek przygotować i przeprowadzić postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób proporcjonalny. Istotą powyższej zasady proporcjonalności jest konieczność dołożenia należytej staranności przez zamawiającego, polegającej na podejmowaniu wyłącznie takich działań i stawianiu takich wymogów, które są adekwatne dla osiągnięcia określonego celu, w tym przede wszystkim zaspokojenia potrzeb w zakresie nabycia określonego dobra, usługi lub wykonania obiektu budowlanego (por. wyroki Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 5 listopada 2020 r. KIO 2563/20 oraz z dnia 30 października 2020 r. KIO 2652/20; a także A. Wiktorowski [w:] A. Gawrońska-Baran, E. Wiktorowska, P. Wójcik, A. Wiktorowski, Prawo zamówień publicznych. Komentarz aktualizowany, LEX/el. 2022, art. 16).

O ile wprowadzenie kar umownych do warunków umowy, która ma zostać zawarta z wykonawcą, co do zasady należy uznać za środek odpowiedni dla zapewnienia należytego wykonania umowy w sprawie zamówienia publicznego; to jednak z zasady proporcjonalności wynika, że kary umowne powinny być zastrzeżone wyłącznie w takim zakresie, w jakim jest to niezbędne dla osiągnięcia tego celu. W konsekwencji zasada proporcjonalności wyznacza dla zamawiającego granicę swobody w zastrzeganiu kar umownych. Krajowa Izba Odwoławcza wielokrotnie wskazywała, że nieodpuszczalne jest zastrzeganie przez zamawiającego kary rażąco wygórowanej. Zastrzeżenie kary rażąco wygórowanej wykracza poza dopuszczalny zakres swobody umów określony w art. 3531 Kodeksu cywilnego, a tym samym pozostaje również w sprzeczności z zasadą proporcjonalności (por. wyroki Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 22 stycznia 2021 r. KIO 3439/20, z dnia 5 listopada 2020 r. KIO 2563/20, z dnia 30 października 2020 r. KIO 2652/20, z dnia 28 grudnia 2018 r. KIO 2574/18 oraz z dnia 4 września 2018 r. KIO 1601/18).





O tym, czy w danym wypadku można mówić o karze umownej rażąco wygórowanej decyduje przede wszystkim stosunek, w jakim pozostają do siebie kara umowna i niewykonane lub nienależycie wykonane zobowiązanie dłużnika. W sytuacji, gdy wartość kary umownej równa się bądź zbliżona jest do wartości niewykonanego lub nienależycie wykonanego zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną. Kara umowna może być rażąco wygórowana już w chwili jej zastrzegania lub stać się taką w następstwie późniejszych okoliczności, do których można w szczególności zaliczyć to, że szkoda wierzyciela jest znikoma, skutkiem czego zachodzi rażąca dysproporcja pomiędzy jej wysokością a wysokością należnej kary (por. wyroki Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 5 listopada 2020 r. KIO 2563/20 oraz z dnia 30 października 2020 r. KIO 2652/20).

W § 19 ust. 1 wzoru umowy Zamawiający zastrzegł kary umowne za kilkanaście różnorodnych typów naruszeń umowy w wysokości 0,01% wartości umowy za każde naruszenia lub za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, a w przypadku § 19 ust. 1 pkt 4) i 14) za każdą rozpoczętą godzinę zwłoki.

Zważywszy na złożony i szeroki zakres zamówienia obejmujący również roboty budowlane oraz 10-letni okres obowiązywania umowy, uogólniając można przyjąć, że wartość umowy wyniesie kilkadziesiąt milionów złotych. Zatem 0,01% wartości umowy oznaczać będzie kilka tysięcy złotych. Powyższa kwota kary umownej będzie całkowicie niezależna od wartości niewykonanego lub nienależycie wykonanego zobowiązania wykonawcy. Zatem zastrzeżona w § 19 ust. 1 kara umowna w wysokości kilku tysięcy złotych za każde naruszenie lub za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, a zwłaszcza za każdą rozpoczętą godzinę zwłoki, może być (i w wielu wypadkach zapewne będzie) zbliżona, wyższa lub nawet wielokrotnie wyższa od wartości niewykonanego lub nienależycie wykonanego zobowiązania wykonawcy.

Przykładowo:

- dostarczenie zamawiającemu dowodu opłacenia składki ubezpieczeniowej następnego dnia po zawarciu umowy, zamiast w dniu zawarcia umowy, skutkować będzie – zgodnie z § 19 ust. 1 pkt 2) – karą kilku tysięcy złotych (nawet jeżeli składka była faktycznie opłacona na dzień zawarcia umowy, a Zamawiający nie poniósł żadnej szkody);
- zapłata wynagrodzenia należnego podwykonawcy następnego dnia po upływie terminu, skutkować będzie – zgodnie z § 19 ust. 1 pkt 6) – karą kilku tysięcy złotych (nawet jeżeli kwota ww. wynagrodzenia podwykonawcy będzie niższa od kwoty kary, wykonawca zapłacił podwykonawcy odsetki za opóźnienie w zapłacie, a Zamawiający nie poniósł żadnej szkody);
- choćby kilkuminutowa zwłoka w wykonaniu usługi sterylizacji choćby jednego pakietu sprzętu medycznego, skutkować będzie – zgodnie z § 19 ust. 1 pkt 14) – karą kilku tysięcy złotych (nawet jeżeli wartość usługi będzie wielokrotnie niższa od kwoty kary, a Zamawiający nie poniósł żadnej szkody).

Kara umowna naliczana według § 19 ust. 1 wzoru umowy będzie tak wysoka, że może nawet pozbawić wykonawcę zysku z wykonywania zamówienia publicznego. Krajowa Izba Odwoławcza w wyroku z dnia 28 grudnia 2018 r. KIO 2574/18 uznała taką karę za rażąco wygórowaną, stwierdzając m.in. „W tej sytuacji kara zmienia swój charakter z odszkodowawczej i może doprowadzić do wypaczenia celu odpłatnej umowy. Nie można w ocenie Izby akceptować takich mechanizmów, które pozbawią wykonawcy przychodu z tytułu świadczonej usługi. Kara umowna powinna mieć wysokość, która będzie odczuwalna w stopniu dyscyplinującym stronę umowy, ale nie w stopniu prowadzącym do rażącego wzbogacenia jednej strony kosztem drugiej, a wręcz czyniącym niecelowym jej wykonywanie.”





Dlatego § 19 ust. 1 wzoru umowy narusza art. 16 pkt 3) ustawy Prawo zamówień publicznych oraz art. 3531 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 8 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych i wymaga modyfikacji; np. poprzez obniżenie wysokości kar umownych do 0,001% wartości netto umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

10. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 19 ust. 3 wzoru umowy w sprawę zamówienia publicznego wyrażenie „70% łącznego wynagrodzenia brutto” zostało zastąpione wyrażeniem „25% łącznego wynagrodzenia brutto”?

Limit kar umownych wynoszący 70% jest rażąco wysoki, a tym samym narusza art. 16 pkt 3) ustawy Prawo zamówień publicznych oraz art. 3531 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 8 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych. Uzasadnione jest zatem znaczne obniżenie tego limitu np. do 25%.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapis umowy na par 19 ust 3: Łączna wysokość kar umownych przysługujących Zamawiającemu na podstawie Umowy nie może przekroczyć 50 % łącznego wynagrodzenia brutto określonego w § 11 ust. 1.

11. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 20 ust. 4 wzoru umowy w sprawę zamówienia publicznego wyrażenie „o co najmniej 10%” zostało zastąpione wyrażeniem „o co najmniej 5%”?

Dopuszczenie zmiany wynagrodzenia dopiero w razie zmiany wysokości kosztów o co najmniej 10% może skutkować oderwaniem wysokości wynagrodzenia od aktualnych realiów rynkowych. Tym samym narusza art. 16 pkt 3) ustawy Prawo zamówień publicznych oraz art. 3531 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 8 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych. Poza tym, ograniczenie możliwości dopasowania wysokości wynagrodzenia do zmieniających się kosztów świadczenia usług utrudnia wykonawcom należyte skalkulowanie ceny oferty, przez co utrudnia uczciwą konkurencję, a zatem narusza również art. 16 pkt 1) ustawy Prawo zamówień publicznych. Dlatego uzasadnienie jest obniżenie limitu 10% do np. 5%.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.

12. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 20 ust. 5 wzoru umowy w sprawę zamówienia publicznego wyrażenie „nie będą dokonywane częściej niż co 18 miesięcy od daty pierwszej zmiany” zostało zastąpione wyrażeniem „nie będą dokonywane częściej niż co 12 miesięcy od daty pierwszej zmiany”?

W § 20 ust. 5 wzoru umowy Zamawiający zastrzegł, że pierwsza zmiana wynagrodzenia, o której mowa w § 20 ust. 4, może nastąpić najwcześniej po 12 miesiącach od dnia podpisania umowy, a kolejne zmiany wynagrodzenia należnego wykonawcy nie będą dokonywane częściej niż co 18 miesięcy od daty pierwszej zmiany. Ww. okres 18 miesięcy jest nieproporcjonalnie długi w stosunku do potencjalnych potrzeb zmiany wysokości wynagrodzenia. Potrzeba zmiany wysokości wynagrodzenia za świadczenie usług zachodzi przede wszystkim w przypadku zmiany kosztów świadczenia usług. Zważywszy na aktualną niestabilną sytuację gospodarczą (inflacja, kryzys energetyczny, wojna w Ukrainie, stan zagrożenia epidemicznego itd.) zachodzi wysokie prawdopodobieństwo, że znaczne zmiany kosztów świadczenia usług będących przedmiotem zamówienia, w szczególności cen energii elektrycznej i paliw, następować będą częściej niż co 18 miesięcy.



Zgodnie z opinią Urzędu Zamówień Publicznych, wymagane na mocy art. 439 ust. 2 pkt 3) ustawy Prawo zamówień publicznych określenie okresów, w których może następować zmiana wynagrodzenia wykonawcy, powinno zapewniać możliwość elastycznego i realnego zastosowania waloryzacji (por. pismo wydane przez: Urząd Zamówień Publicznych, Klauzula waloryzacyjna w ustawie Prawo zamówień publicznych, www.uzp.gov.pl). Zastrzeżenie w § 20 ust. 5 projektowanych postanowień umowy, iż zmiany wynagrodzenia należnego wykonawcy nie będą dokonywane częściej niż co 18 miesięcy, nie spełnia ww. wymogu elastyczności i realności.

Dlatego § 20 ust. 5 projektowanych postanowień umowy narusza art. 16 pkt 3) ustawy Prawo zamówień publicznych oraz art. 3531 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 8 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Poza tym, ograniczenie możliwości dopasowania wysokości wynagrodzenia do zmieniających się kosztów świadczenia usług utrudnia wykonawcom należyte skalkulowanie ceny oferty, przez co utrudnia uczciwą konkurencję, a zatem narusza również art. 16 pkt 1) ustawy Prawo zamówień publicznych.

Treść § 20 ust. 5 wzoru umowy wymaga zatem modyfikacji poprzez skrócenie ww. okresu 18 miesięcy.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.

13. Czy Zamawiający zgadza się aby § 24 ust. 1 wzoru umowy w sprawie zamówienia publicznego otrzymał następującą (lub podobną) treść: „W przypadku Konsorcjum, tj. wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia/wspólnie wykonujących Umowę, są oni zobowiązani do udzielenia pełnomocnictwa jednemu z członków Konsorcjum do wystawiania przez niego faktur i przyjmowania należności przypadających Konsorcjum z tytułu wykonywania Przedmiotu Umowy. Zamawiający jest uprawniony do dokonywania płatności na wskazany przez tego członka Konsorcjum numer rachunku bankowego ze skutkiem w postaci zaspokojenia roszczeń pozostałych członków Konsorcjum.”

Nie jest uzasadniony wymóg aby wystawiać faktury i otrzymywać zapłatę mógł tylko członek Konsorcjum wskazany jako lider. Nie ma przeszkód aby wystawiać faktury i otrzymywać zapłatę mógł członek Konsorcjum niebędący liderem. Nie naruszy to w żaden sposób interesów Zamawiającego, zwłaszcza wobec solidarnej odpowiedzialności wszystkich członków konsorcjum, a Wykonawcy ułatwi sprawną organizację rozliczeń z Zamawiającym.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.

14. Ile wyniesie kaucja, o której mowa w § 6 ust. 10-13 wzoru umowy najmu i dzierżawy? Brak określenia wysokości kaucji uniemożliwia należyłą kalkulację ceny oferty. Tym samym utrudnia uczciwą konkurencję, a zatem narusza art. 16 pkt 1) ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedz: Zamawiający udzielił odpowiedzi o wysokości kaucji w dniu 07.03.2023

15. Czy Zamawiający zgadza się aby § 6 ust. 10 wzoru umowy najmu i dzierżawy otrzymał następującą (lub podobną) treść: „W razie naruszenia niniejszej umowy przez Wykonawcę, Wykonawca jest zobowiązany do uiszczenia w terminie 5 dni roboczych, licząc od dnia otrzymania wezwania od Zamawiającego, pod rygorem rozwiązania Umowy w trybie natychmiastowym kaucji w wysokości [***](słownie: [***]) na rzecz zabezpieczenia ewentualnych roszczeń przysługujących Zamawiającemu od Wykonawcy z tytułu niniejszej umowy.”



Uzasadnione jest aby nie w każdym wypadku Wykonawca był zobowiązany do zapłaty kaucji. Bezwzględny obowiązek zapłaty kaucji zwiększy koszty wykonania zamówienia, a tym samym wpłynie na podwyższenie ceny oferty. Nie jest też konieczny do ochrony interesów Zamawiającego, gdyż interesy Zamawiającego są w tym zakresie chronione przez zabezpieczenie należytego wykonania umowy, o którym mowa w § 16 wzoru umowy w sprawę zamówienia publicznego. Obowiązek zapłaty kaucji w pewnym sensie dubluje zabezpieczenie należytego wykonania umowy, co pozostaje w sprzeczności z zasadą proporcjonalności wyrażoną w art. 16 pkt 1) ustawy Prawo zamówień publicznych. Uzasadnione jest zatem aby obowiązek zapłaty kaucji powstał np. dopiero w razie jakiegoś naruszenia przez Wykonawcę umowy najmu i dzierżawy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

OPZ - Załącznik nr 6 do SWZ OPZ :

16. Dotyczy pkt 1. ppkt 8)

Zamawiający wymaga m. in., aby "usługa mycia, dezynfekcji i sterylizacji powinna odbywać się zgodnie z zaleceniami wytwórcy materiałów oraz z zachowaniem odpowiedniej jakości potwierdzonej certyfikatem ISO 9001", w związku z tym, czy Zamawiający wymaga przeprowadzenia certyfikacji w zakresie zgodności z przytoczoną normą po zmodernizowaniu Centralnej Sterylizatorni oraz dostawie odpowiedniego sprzętu i wdrożeniu systemu informatycznego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, aby Wykonawca potwierdził jakość certyfikatem ISO 9001 po wykonaniu modernizacji sterylizatorni i zainstalowaniu sprzętu. Zamawiający informuje, że usługa sterylizacji zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia, powinna być świadczona w jednakowym standardzie przez cały okres realizacji czyli wymaga, aby sterylizatornia awaryjna i zastępcza posiadały certyfikat ISO 9001

17. Dotyczy I. Warunków Realizacji Usługi pkt 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie włókniny opakowaniowej o gramaturze 40 g/m² w miejsce włókniny o gramaturze 57 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

18. Dotyczy I. Warunków Realizacji Usługi pkt 23.

Zamawiający we wskazanym punkcie wymaga, aby czas rozpatrzenia reklamacji wynosił do 72 godzin, a w zapisie umowy §10 pkt 4 wskazał 24 godziny. Jaki czas rozpatrzenia reklamacji przysługuje Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje korekty w zapisie umowy §10 pkt 4 i potwierdza, że czas rozpatrzenia reklamacji wynosi do 72 godzin.

19. Dotyczy IV. Doposażenie obiektu w niezbędne urządzenia pkt 1

W nawiązaniu do wymogów wskazania informacji o podstawie dysponowania sprzętem czy Zamawiający zmodyfikuje załącznik 6c do SWZ, który będzie zawierał pola do wskazania takiej informacji czy oczekuje przekazania informacji w formie oświadczenia?



Odpowiedź: Zamawiający poglądowo zamieścił ponownie załącznik nr 6c z dodaną kolumną „Podstawa dysponowania sprzętem” jednakże ujęcie w/w informacji w innej, czytelnej dla Zamawiającego formie nie będzie skutkowało odrzuceniem oferty.

20. Dotyczy VII. Zakup narzędzi medycznych pkt 5

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia przez Wykonawcę oświadczenia producenta dotyczącego wykonania pasywacji wraz z opisem procesu oraz oświadczenia producenta dotyczącego spełnienia odporności na korozję zgodnie z normą DIN_EN_ISO 13402 w zakresie narzędzi tytanowych wymienionych w załącznikach nr od 6b1 do 6b7 do SWZ. Proces pasywacji oraz odporność na korozję zgodnie z normą DIN EN ISO 13402 dotyczy wyłącznie narzędzi ze stali nierdzewnej. Ponadto procesowi pasywacji oraz odporności na korozję zgodnie z ww normą nie podlega wyrób medyczny wymieniony w załączniku nr 6b7 pozycja nr 15 gdyż jest to wyrób medyczny jednorazowego użytku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od wymogu dostarczenia przez Wykonawcę oświadczenia producenta dotyczącego wykonania pasywacji wraz z opisem procesu oraz oświadczenia producenta dotyczącego spełnienia odporności na korozję zgodnie z normą DIN_EN_ISO 13402 w zakresie narzędzi tytanowych wymienionych w załącznikach nr od 6b1 do 6b7 do SWZ. Natomiast w załączniku nr 6b7 Zamawiający dokonuje usunięcia pozycji nr 15.

USŁUGA - załącznik 6a:

21. sterylizacja narzędzi chirurgicznych

Czy Zamawiający potwierdza, że przekazywane do sterylizacji narzędzia chirurgiczne:

- pojedyncze małe i średnie materiały do dezynfekcji np. obuwie, pojemniki transportowe
- pojedyncze małe i średnie narzędzia chirurgiczne o rozmiarach 5 cm x 25 cm z dezynfekcją
- pojedyncze duże narzędzia chirurgiczne o rozmiarach 25 cm x 40 cm z dezynfekcją
- pakiet sprzętu medycznego o rozmiarach 20 cm x 15 cm np. miski nerkowe, słotki, tacki i inne z dezynfekcją
- małe zestawy narzędzi chirurgicznych, o rozmiarach od 20 cm x 15 cm x 5 cm do 30 cm x 20 cm x 5 cm z dezynfekcją
- średnie zestawy narzędzi chirurgicznych, o rozmiarach od 30 cm x 20 cm x 5 cm do 35 cm x 30 cm x 10 cm z dezynfekcją
- duże zestawy narzędzi chirurgicznych o rozmiarach od 35 cm x 20 cm x 10 cm do 45 cm x 35 cm x 10 cm z dezynfekcją

są wyrobami medycznymi dopuszczonymi do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, spełniającymi wymagania oraz posiadającymi dokumentację zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 05.04.2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany Dyrektywy 2001/83/WE, Rozporządzenia (WE) Nr 178/2002 i Rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia Dyrektywy Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG oraz zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych?



Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że przekazywane przez Zamawiającego do sterylizacji narzędzia chirurgiczne i sprzęt medyczny są wyrobami medycznymi dopuszczonymi do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych.

22. sterylizacja bielizny operacyjnej

Czy Zamawiający potwierdza, że przekazywana do sterylizacji bielizna operacyjna:

- średnie pakiety bielizny - 1 fartuch lub 1 serweta lub 1 podkład o rozmiarach od 15 cm x 15 cm x 5 cm do 30 cm x 20 cm x 10 cm
- duże pakiety bielizny >3 szt. o rozmiarach od 30 cm x 20 cm x 10 cm do 30 cm x 30 cm x 50 cm

są wyrobami medycznymi dopuszczonymi do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, spełniającymi wymagania oraz posiadającymi dokumentację zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 05.04.2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany Dyrektywy 2001/83/WE, Rozporządzenia (WE) Nr 178/2002 i Rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia Dyrektywy Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG oraz zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że przekazywana przez Zamawiającego do sterylizacji bielizna operacyjna jest wyrobem medycznym dopuszczonym do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych.

23. sterylizacja sprzętu medycznego tlenkiem etylenu

Czy Zamawiający potwierdza, że przekazywany do sterylizacji tlenkiem etylenu sprzęt medyczny:

- drobny sprzęt medyczny np. igły punkcyjne, wiertła, prostnice w pakiecie o wymiarach 10 cm x 12 cm / 20 cm x 15 cm z dezynfekcją
- średni sprzęt medyczny np. pojedyncze trokary, vitretom, prowadnice USG, opera folie w pakiecie o rozmiarach 20 cm x 15 cm / 30 cm x 20 cm z dezynfekcją
- średni sprzęt medyczny np. cewniki, światłowody w pakiecie o rozmiarach 30 cm x 20 cm / 40 cm x 30 cm bez dezynfekcji
- średni sprzęt medyczny np. cewniki, światłowody w pakiecie o rozmiarach 30 cm x 20 cm / 40 cm x 30 cm z dezynfekcją
- duży sprzęt medyczny np. cystoskop, optyka, rektoskop w pakiecie o rozmiarach 45 cm x 15 cm / 60 cm x 20 cm z dezynfekcją
- duży sprzęt medyczny np. kleszczyki Klaysasera, direktoskopii w pakiecie o rozmiarach 60 cm x 20 cm / 70 cm x 20 cm z dezynfekcją
- sprzęt medyczny w pakiecie o rozmiarze 100 cm x 120 cm z dezynfekcją
- sprzęt medyczny w pakiecie o rozmiarze 90 cm x 35 cm z dodatkowym pakietem w środku z dezynfekcją
- sprzęt medyczny w pakiecie o rozmiarze 90 cm x 35 cm lub z dodatkowymi pakietami w środku od 1 szt do 3 szt z dezynfekcją
- sprzęt medyczny w pakiecie o rozmiarze 90 cm x 35 cm lub z dodatkowymi pakietami w środku od 1 szt do 4 szt z dezynfekcją

są wyrobami medycznymi dopuszczonymi do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, spełniającymi wymagania oraz posiadającymi dokumentację zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 05.04.2017 r. w sprawie wyrobów



medycznych, zmiany Dyrektywy 2001/83/WE, Rozporządzenia (WE) Nr 178/2002 i Rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia Dyrektywy Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG oraz zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że przekazywane przez Zamawiającego do sterylizacji narzędzia chirurgiczne i sprzęt medyczny są wyrobami medycznymi dopuszczonymi do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych.

24. sterylizacja sprzętu medycznego plazmowa

Czy Zamawiający potwierdza, że przekazywany do sterylizacji plazmowej sprzęt medyczny:

- Drobnny sprzęt i mały sprzęt medyczny nieprzekraczający rozmiaru pakietu 150 mm x 100 mm z dezynfekcją
- Średni pakiet sprzętu medycznego nieprzekraczający rozmiaru pakietu 250 mm x 200 mm z dezynfekcją
- Duży pakiet sprzętu medycznego nieprzekraczający rozmiaru pakietu 450 mm x 300 mm z dezynfekcją
- B. duży pakiet sprzętu medycznego nieprzekraczający rozmiaru pakietu 700 mm x 500 mm z dezynfekcją

są wyrobami medycznymi dopuszczonymi do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, spełniającymi wymagania oraz posiadającymi dokumentację zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 05.04.2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany Dyrektywy 2001/83/WE, Rozporządzenia (WE) Nr 178/2002 i Rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia Dyrektywy Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG oraz zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że przekazywane przez Zamawiającego do sterylizacji narzędzia chirurgiczne i sprzęt medyczny będą wyrobami medycznymi dopuszczonymi do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych.

25. W przypadku, gdy część materiałów przekazywanych do sterylizacji nie jest wyrobem medycznym zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 05.04.2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany Dyrektywy 2001/83/WE, Rozporządzenia (WE) Nr 178/2002 i Rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia Dyrektywy Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG oraz zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych, czy Zamawiający zmodyfikuje Formularz cenowy będącym załącznikiem nr 6a do SWZ w taki sposób, aby jedna z pozycji zawierała wycenę takiego asortymentu?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmodyfikuje formularza cenowego, ponieważ przekazywane przez Zamawiającego do sterylizacji narzędzia chirurgiczne i sprzęt medyczny są wyrobami medycznymi dopuszczonymi do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych.

26. Zwracamy się z prośbą o wskazanie jakie czynności do wykonania przez Wykonawcę oczekuje Zamawiający w pozycjach z opisem "... bez dezynfekcji".

Odpowiedź: Do pozycji z dopiskiem bez dezynfekcji należą głównie narzędzia z pracowni endoskopowych np.: gastroscopy, kolonoscopy, bronchofiberoscopy, które

dezynfekują swój sprzęt we własnym zakresie, natomiast w CS jest on poddawany tylko procesowi sterylizacji.

Dzierżawa narzędzi - Załącznik 6b:

27. Dotyczy Załącznika 6b1 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację opisu poprzez dodanie zapisu „przez cięcie o szerokości 1.5 m” ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obecny opis jest zgodny z opisem w ofercie. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż wystąpienia takiego zapisu w zaofferowanym przez Wykonawcę opisie będzie dopuszczone przez Zamawiającego.

28. Dotyczy Załącznika 6b2 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację opisu poprzez dodanie zapisu „przez cięcie o szerokości 1.5 m” ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obecny opis jest zgodny z opisem w ofercie. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż wystąpienia takiego zapisu w zaofferowanym przez Wykonawcę opisie będzie dopuszczone przez Zamawiającego.

29. Dotyczy Załącznika 6b3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rozwórkę o długości całkowitej 73mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pozycji 1 rozwórkę o długości 73 mm.

30. Dotyczy Załącznika 6b3 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację opisu poprzez dodanie zapisu „przez cięcie o szerokości 1.5 m” ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obecny opis jest zgodny z opisem w ofercie. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż wystąpienia takiego zapisu w zaofferowanym przez Wykonawcę opisie będzie dopuszczone przez Zamawiającego.

31. Dotyczy Załącznika 6b4 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację opisu poprzez dodanie zapisu „przez cięcie o szerokości 1.5 m” ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obecny opis jest zgodny z opisem w ofercie. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż wystąpienia takiego zapisu



w zaofertowanym przez Wykonawcę opisie będzie dopuszczone przez Zamawiającego.

32. Dotyczy Załącznika 6b5 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści nożyczki o długości cięcia 6 mm, długości ostrzy 11 mm?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza w/w nożyczki .

33. Dotyczy Załącznika 6b6

Czy dla narzędzi wymienionych w załączniku 6b6 Zamawiający przewiduje 117-miesięczny okres dzierżawy? We wskazanym pliku dotyczącym SWZ nie wskazano okresów dzierżawy. Prosimy o edycję załącznika o brakujące dane.

Odpowiedź: Zamawiający uzupełnił zapisy odpowiedziami z dnia 07.03.2023

34. Dotyczy Załącznika 6b6 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści nożyczki o długości cięcia 6 mm, długości ostrzy 11 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w nożyczki .

35. Dotyczy Załącznika 6b6 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści imadło o długości całkowitej 111mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pozycji 4 imadło o długości 111mm

36. Dotyczy Załącznika 6b7 poz. 2

Wykonawca nie precyzuje długości platformy roboczej. W związku z powyższym proszę o wykreślenie z opisu platformy roboczej „długość 6 mm”.

Odpowiedź: : Nastąpiła omyłka pisarska, Zamawiający wykreślił z opisu „ 6mm”

37. Dotyczy Załącznika 6b7 poz. 8

Producent nie podaje długości ostrzy. Czy Zamawiający dopuści następujący opis przedmiotu zamówienia: Nożyczki rogówkowe zagięte w prawo, długość cięcia 5 mm, płaska rękojeść o długości 100 mm, narzędzie stalowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza i zmienił opis w poz. 8 na jw.

38. Dotyczy Załącznika 6b7 poz. 9

Producent nie podaje długości ostrzy. Czy Zamawiający dopuści następujący opis przedmiotu zamówienia: Nożyczki rogówkowe zagięte w lewo, długość cięcia 5 mm, płaska rękojeść o długości 100 mm, narzędzie stalowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza i zmienił opis w poz. 9 na jw.



39. Dotyczy Załącznika 6b7 poz. 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację opisu poprzez dodanie zapisu „przez cięcie o szerokości 1.5 m”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obecny opis jest zgodny z opisem w ofercie. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż wystąpienia takiego zapisu w zaofferowanym przez Wykonawcę opisie będzie dopuszczone przez Zamawiającego.

40. Dotyczy Załącznika 6b15 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści narzędzie o dł. 215 mm (pozostałe parametry bez zmian)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

41. Dotyczy Załącznika 6b15 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści retraktor typu Adson-Baby 3x4 ząbki, z przegubem, półostrzy, dł. 140 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza retraktora półostrego

42. Dotyczy Załącznika 6b15 poz. 23

Czy Zamawiający dopuści odgryzacz kostny typu Luer o podanych SWZ parametrach technicznych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

43. Dotyczy Załącznika 6b15 poz. 45

Czy Zamawiający dopuści młotek o wadze głowy 660 g, wadze całkowitej 852 g, średnicy głowy 38 mm, długości całkowitej 225 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w młotek

44. Dotyczy Załącznika 6b16 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści narzędzie o dł. 215 mm (pozostałe parametry bez zmian)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

45. Dotyczy Załącznika 6b16 poz. 30

Czy Zamawiający oczekuje dostarczenia narzędzi prostych, czy też odgiętych?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje narzędzi prostych

46. Dotyczy Załącznika 6b17



W Zestawie 17 nie podano numeru sprawy, którego dotyczy załącznik. Prosimy o dopisanie nr postępowania w załączniku 6b17.

Odpowiedź: Zamawiający załącza plik z dodanym numerem sprawy tj. 10/PNE/SW/2023

47. Dotyczy Załącznika 6b17 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści młotek o wadze głowy 660 g, wadze całkowitej 852 g, średnicy głowy 38 mm, długości całkowitej 225 mm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

48. Dotyczy Załącznika 6b17 poz. 31

Czy Zamawiający dopuści narzędzie o dł. 215 mm (pozostałe parametry bez zmian)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w narzędzie

49. Dotyczy Załącznika 6b18 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści narzędzie o dł. 215 mm (pozostałe parametry bez zmian)?

Odpowiedź: : Zamawiający dopuszcza w/w narzędzie

50. Dotyczy Załącznika 6b19 poz. 7-11

Czy Zamawiający dopuści osteotomy o dł. 240 mm (pozostałe parametry bez zmian)?

Odpowiedź: : Zamawiający dopuszcza w/w narzędzie

51. Dotyczy Załącznika 6b19 poz. 15

Prosimy o wyjaśnienie, czy jako prosektor Penfield, fig. 4 dwustronna, Zamawiający rozumie prosektor typu Penfield dwustronny, obustronnie zakrzywiony (trzeci w kolejności model dwustronny, ale #4 w szeregotypie prosektorów Penfield), o długości 195 mm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga narzędzia wg opisu z Aesculap FF294R

52. Dotyczy Załącznika 6b20

Czy załącznik 6b20 dotyczy postępowania 10/PNE/SW/2023? W pliku wskazano numer 38/pne/sw/2022. Prosimy o skorygowanie załącznika.

Odpowiedź: Zamawiający załączył plik w dniu 07.03.2023

53. Dotyczy Załącznika 6b20 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści narzędzie o dł. 215 mm (pozostałe parametry bez zmian)?

Odpowiedź: : Zamawiający dopuszcza w/w narzędzie





54. Dotyczy Załącznika 6b21

Zwracamy się z prośbą o podanie przez Zamawiającego poszczególnych elementów wchodzących w skład zestawu rozszerzacz MLD Spine Classic będącego przedmiotem zamówienia w Części 21 instrumentarium chirurgicznego.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga: Czterolopatkowy rozwieracz do mini-inwazyjnego dostępu PLIF i TLIF przy zabiegach zespołów lędźwiowych, mikrodissectomii, laminectomii, foraminotomii składający się z wziernika i rozwieracza równoległego.

Wziernik dwuramienny o różnych głębokościach czernionych, okienkowanych łopatek, sztywno osadzonych na dźwigni jednostronnej zawiasowej rozpiętej śrubowo w ośmiu rozmiarach zakończonych ząbkowaniem:

głębokość 55mm 1szt

głębokość 60mm 1szt

głębokość 65mm 1szt

Mocowany na wzierniku rozwieracz poprzeczny, równoległy z liniową zębatką i wymiennymi czernionymi łopatkami środkowymi w siedmiu rozmiarach głębokości oraz bocznymi w dziewięciu głębokościach mocowanymi zatrzaskami kulistymi na zawiasowych końcówkach ramion rozwieracza.

rozwieracz poprzeczny o szerokości otwarcia 90mm 2szt.

pinceta do zdejmowania łopatek o mocowaniu kulistym o długości 115mm 1szt.

łopatki środkowe o szerokości 15 mm i głębokościach :

głębokość 55mm 1szt.

głębokość 60mm 1szt.

głębokość 65mm 1szt.

taca narzędziowa I kodowana opisem numerycznym elementów na tacy 1szt

taca narzędziowa II kodowana opisem numerycznym elementów na tacy 1szt

kosz perforowany I 1szt

kosz perforowany II 1szt

kontener 1szt

pokrywa 1szt



Wypożyczenie - Załącznik nr 6c cz 2

55. Dotyczy Załącznika 6c cz 2 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stołu roboczego z szafką o wymiarach: długość 140 cm, szerokość 60 cm, wysokość robocza 85 cm, z regulowanymi nóżkami w zakresie 20 mm umożliwiającymi wypoziomowanie stołu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie

56. Dotyczy Załącznika 6c cz 2 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka do materiałów sterylnych o podwójnych drzwiach wyposażonych w silikonową uszczelkę oraz zamek, z możliwością wyciągnięcia półek, o wymiarach: dł: 96 cm, szer. 68 cm, wys. 124 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie

57. Dotyczy Załącznika 6c cz 2 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stołu na nóżkach regulowanych w zakresie 20 mm umożliwiającymi wypoziomowaniu stołu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie

58. Dotyczy Załącznika 6c cz 2 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stołu na nóżkach regulowanych w zakresie 20 mm umożliwiającymi wypoziomowaniu stołu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie

58. Dotyczy Załącznika 6c cz 2 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stołu na nóżkach regulowanych w zakresie 20 mm umożliwiającymi wypoziomowaniu stołu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie

59. Dotyczy Załącznika 6c cz 2 poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stolika na nóżkach regulowanych w zakresie 20 mm umożliwiającymi wypoziomowaniu stołu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie

60. Dotyczy Załącznika 6c cz 2 poz. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stolika na nóżkach regulowanych w zakresie 20 mm umożliwiającymi wypoziomowaniu stołu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie



61. Dotyczy Załącznika 6c cz 2 poz. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka o wymiarach blatu: 78,5 x 53 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie

62. Dotyczy Załącznika 6c cz 2 poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie okna podawcze w formie okna gilotynowego o wymiarach 90 cm x 110 cm, szklone szkłem bezpiecznym i światłem otworu 70 cm x 34 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie

63. Dotyczy Załącznika 6c cz 2 poz. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie regału o wysokości 180 cm i koszami o wymiarach: szer. 57,5 cm, gł. 28 cm, wys. 26,5 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie

64. Dotyczy Załącznika 6c cz 2 poz. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie regału o wysokości 180 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie

65. Dotyczy Załącznika 6c cz 2 poz. 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stelaża na odpady z pokrywą z obręczą wyposażoną w klipsy zaciskowe zabezpieczające przed zsunięciem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie

66. Dotyczy Załącznika 6c cz 2 poz. 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stołu o wymiarach: dł. 140 cm, szer. 60 cm, wys. 85 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie

67. Dotyczy Załącznika 6c cz 2 poz. 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stanowiska na nóżkach regulowanych w zakresie 20 mm umożliwiającymi wypoziomowaniu stołu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie

68. Dotyczy Załącznika 6c cz 2 poz. 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stanowiska na nóżkach regulowanych w zakresie 20 mm umożliwiającymi regulację regału?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie

69. Dotyczy Załącznika 6c cz 2 poz. 25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka o wymiarach: szer. 40 cm, dł. 110 cm, wys. 100 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie

70. Dotyczy Załącznika 6c cz 2 poz. 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stanowiska na nóżkach regulowanych w zakresie 20 mm umożliwiającymi regulację regału?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie

71. Dotyczy Załącznika 6c cz 2 poz. 28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka o wymiarach: szer. 40 cm, dł. 110 cm, wys. 100 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie

72. Dotyczy Załącznika 6c cz 2 poz. 29

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie regału o wysokości 180 cm i koszami o wymiarach: szer. 57,5 cm, gł. 28 cm, wys. 26,5 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie

73. Dotyczy Załącznika 6c cz 2 poz. 29

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie regału o wysokości 180 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie

74. Dotyczy Załącznika 6c cz 2 poz. 30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka do materiałów sterylnych o podwójnych drzwiach wyposażonych w silikonową uszczelkę oraz zamek, z możliwością wyciągnięcia półek, o wymiarach: dł: 96 cm, szer. 68 cm, wys. 124 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie

75. Dotyczy Załącznika 6c cz 2 poz. 31

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu przedstawienia atestu higienicznego Narodowego Instytutu Zdrowia Publicznego – Państwowego Zakładu Higieny dla regałów? W przypadku negatywnej odpowiedzi bardzo prosimy o określenie jakie wymagania sanitarne oferowanych regałów określa i potwierdza ich spełnienie wymagany dokument.

Ustawa Prawo zamówień publicznych wprowadza jako obowiązek zasadę opisywania przedmiotu zamówienia w sposób dopuszczający możliwość oferowania rozwiązań równo-





ważnych, ponadto Zamawiający powinien wskazać kryteria jakie będą stosowane w celu oceny równoważności. Zgodnie z orzeczeniem KIO 1292/18 z dnia 11 lipca 2018 r. "Przedmiot zamówienia winien być opisany w sposób neutralny i nieutrudniający uczciwą konkurencję. Oznacza to konieczność eliminacji wszelkich sformułowań, które mogłyby wskazywać konkretny produkt lub konkretnego wykonawcę, bądź które eliminowałyby potencjalnych wykonawców, uniemożliwiając im złożenie ofert lub powodowałyby sytuację, w której jeden zainteresowanych wykonawców byłby bardziej uprzywilejowany od pozostałych".

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie

76. Dotyczy Załącznika 6c cz 2 poz. 32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stołu roboczego z szafką o wymiarach: długość 140 cm, szerokość 60 cm, wysokość robocza 85 cm, z regulowanymi nóżkami w zakresie 20 mm umożliwiającymi wypoziomowanie stołu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie

77. Dotyczy Załącznika 6c cz 2 poz. 33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka o długości 96 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie

78. Dotyczy Załącznika 6c cz 2 poz. 34

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu przedstawienia atestu higienicznego Narodowego Instytutu Zdrowia Publicznego – Państwowego Zakładu Higieny dla regałów? W przypadku negatywnej odpowiedzi bardzo prosimy o określenie jakie wymagania sanitarne oferowanych regałów określa i potwierdza ich spełnienie wymagany dokument.

Ustawa Prawo zamówień publicznych wprowadza jako obowiązek zasadę opisywania przedmiotu zamówienia w sposób dopuszczający możliwość oferowania rozwiązań równoważnych, ponadto Zamawiający powinien wskazać kryteria jakie będą stosowane w celu oceny równoważności. Zgodnie z orzeczeniem KIO 1292/18 z dnia 11 lipca 2018 r. "Przedmiot zamówienia winien być opisany w sposób neutralny i nieutrudniający uczciwą konkurencję. Oznacza to konieczność eliminacji wszelkich sformułowań, które mogłyby wskazywać konkretny produkt lub konkretnego wykonawcę, bądź które eliminowałyby potencjalnych wykonawców, uniemożliwiając im złożenie ofert lub powodowałyby sytuację, w której jeden zainteresowanych wykonawców byłby bardziej uprzywilejowany od pozostałych".

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie

Urządzenia - Załącznik nr 6c cz 3

79. Dotyczy Załącznika 6c cz 3 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylizatorów parowych o mocy 47kW? Wymagana przez Zamawiającego moc 40kW jest niższa niż moce urządzeń dostępne na rynku o wymaganej pojemności 8 STE.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

80. Dotyczy Załącznika 6c cz 3 poz. 4

Proszę Zamawiającego o informację czy nie nastąpiła omyłka pisarska w wymogu zasilania sterylizatora z pary zewnętrznej. W pomieszczeniach centralnej sterylizatorni nie ma instalacji pary. Zatem, czy sterylizatory parowe 8 STE mają być wyposażone we wbudowane, zintegrowane elektryczne wytwornice pary, z automatycznym systemem odmulania, z automatycznym systemem odgazowania wody zdemineralizowanej zasilającej wytwornicę pary, wyposażonym w zbiornik rezerwowi wody zdemineralizowanej zasilającej wytwornicę pary?

Odpowiedź: Nastąpiła omyłka pisarska, Zamawiający wymaga, aby sterylizatory posiadały elektryczne wytwornice pary.

81. Dotyczy Załącznika 6c cz 3 poz. 6

Czy Zamawiający akceptuje rozumienie wyświetlania blokady drzwi poprzez wyświetlanie na ekranie danych dotyczących stanu drzwi (otwarte/zamknięte) oraz możliwość otworzenia drzwi przy pomocy panelu dotykowego tylko wtedy, gdy jest to bezpieczne?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający akceptuje powyższe rozwiązanie

82. Dotyczy Załącznika 6c cz 3 poz. 6

Czy Zamawiający dopuszcza, aby oprogramowanie samodzielnie obsługiwało błędy? Sygnalizacja błędu pozwala na szybkie jego rozwiązanie. Wewnętrzny układ diagnostyczny monitoruje kluczowe parametry, automatycznie zgłasza błędy i uruchamia bezpieczne procesy naprawcze, dzięki czemu zapewnia dodatkową ochronę dla operatora. W razie wykrycia błędu, przed wznowieniem dalszego działania, sterylizator automatycznie wykonuje proces naprawy błędu i przywraca urządzenie do stanu bezpiecznego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie

83. Dotyczy Załącznika 6c cz 3 poz. 6

Czy Zamawiający dopuszcza zakres napięcia urządzenia w zakresie 200 - 240V?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

84. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostarczone urządzenia były różnych wytwórców (np. brak wspólnego wytwórcy oferowanego urządzenia i oferowanych np. myjni-dezynfekatorów, sterylizatorów parowych)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, aby dostarczone urządzenia były różnych wytwórców, jednak w celu ułatwienia obsługi czy serwisowania urządzeń, Zamawiający wymaga, aby: myjni-dezynfekatory były od jednego wytwórcy, sterylizatory parowe oraz sterylizator plazmowy były od jednego wytwórcy oraz sterylizatory białowe od jednego wytwórcy.



Udostępnienie dokumentacji - Wykaz Środków Trwałych i Wyposażenia:

85.

Zgodnie z zapisami obecnie trwającej umowy zawartej w dn. 11.06.2019 r. dotyczącej sprawy 22/PNE/SW/2019, Wykonawca był zobowiązany do dnia 02.07.2019 r. wyposażyć Centralną Sterylizatornię w następujące urządzenia:

1. Sterylizator parowy o wsadzie nie mniejszym niż 3 jednostki,
2. Myjnia - dezynfektor o pojemności nie mniejszej niż 18 tac,
3. Sterylizator niskotemperaturowy na tlenek etylenu,
4. Sterylizator plazmowy o poj. 80-100 litrów,
5. Dwie pompy wraz z hydroforami (uruchomione w stacji uzdatniania wody).

W załączonym folderze "Udostępnienie dokumentacji" do SWZ, w pliku "wykaz wyposażenia i środków trwałych", na stanie środków trwałych Centralnej Sterylizatorni z wymienionych urządzeń wykazano wyłącznie Sterylizator parowy o wsadzie nie mniejszym niż 3 jednostki (poz. 7 wykazu środków trwałych) zakupiony w trakcie umowy dzierżawy pomieszczeń i sprzętu w latach 2016-2019.

1. Czy sprzęty, wskazane w załączniku do SWZ z 2019 roku (1-5), zostały zakupione i są one przyjęte w ewidencji środków trwałych Szpitala?

Odpowiedź: Zamawiający jasno określił, aby obecny Wykonawca doposażył, wyposażył, CS w sprzęt z poz. 1-5 na czas trwania umowy. Wymóg Zamawiającego został zrealizowany lecz ze względu to, że sprzęt ten jest własnością Wykonawcy nie został przyjęty do ewidencji środków trwałych szpitala.

2. Czy po zakończeniu obecnie trwającej umowy będą one do dyspozycji nowego Wykonawcy w trakcie trwania modernizacji Centralnej Sterylizatorni (18 miesięcy od podpisania umowy)? Jeżeli tak, prosimy o aktualizację wykazu środków trwałych.

Odpowiedź: Obecny Wykonawca po zakończeniu trwającej umowy będzie zobowiązany zdemontować sprzęt będący jego własnością.

3. Jaki jest aktualny stan techniczny urządzeń 1-5?

Odpowiedź: Wykonawca nie jest zobowiązany do informowania Zamawiającego jaki jest obecny stan tych urządzeń, gdyż nie są one własnością Zamawiającego.

4. Kiedy wykonano ostatni przegląd urządzeń 1-5?

Odpowiedź: Wykonawca poinformował Zamawiającego, że wymienione urządzenia posiadają aktualne przeglądy

5. Jaka jest wielkość zakupionego Sterylizatora Parowego (urządzenie 1) oraz ile cykli wskazuje licznik urządzenia?

Odpowiedź: Sterylizator Parowy (1) jest o wsadzie 4 STE, lecz Wykonawca nie jest zobowiązany do udzielenia odpowiedzi ile cykli wskazuje licznik jego urządzenia.

6. Jaki model Sterylizatora Parowego (urządzenie 1) został zakupiony?



Odpowiedź: AS 366 WPA 2

7. Jaka jest wielkość zakupionej Myjni - Dezynfektora (urządzenie 2) oraz ile cykli wskazuje licznik urządzenia?

Odpowiedź: Myjnia 18 tacowa, Wykonawca nie podał ile cykli wskazuje licznik jego urządzenia

8. Jaki model Myjni - Dezynfektora (urządzenie 2) został zakupiony?

Odpowiedź: Myjnia firmy DEKO

9. Jaka jest wielkość zakupionego sterylizatora niskotemperaturowego na tlenek etylenu (urządzenie 3) oraz ile cykli wykonało urządzenie od dnia zakupu?

Odpowiedź: Wykonawca nie udzielił odpowiedzi na zapytanie dot. jego urządzenia

10. Jaki model sterylizatora niskotemperaturowego na tlenek etylenu (urządzenie 3) został zakupiony?

Odpowiedź: Wykonawca nie udzielił odpowiedzi na zapytanie dot. jego urządzenia

11. Jaka jest wielkość zakupionego sterylizatora plazmowego (urządzenie 4) oraz ile cykli wykonało urządzenie od dnia zakupu?

Odpowiedź: Wykonawca nie udzielił odpowiedzi na zapytanie dot. jego urządzenia

12. Jaki model sterylizatora plazmowego (urządzenie 4) został zakupiony?

Odpowiedź: Wykonawca nie udzielił odpowiedzi na zapytanie dot. jego urządzenia

13. Czy pompy wraz hydroforami (urządzenie 5) zostało uruchomione w stacji uzdatniania wody?

Odpowiedź: Tak

86. Kiedy wykonano ostatnio przegląd urządzeń wykazanych w Wykazie Środków Trwałych?

Odpowiedź: Przeglądy są aktualne i wykonane w 2022 r.

87. Czy w stacji uzdatniania wody (wykaz środków trwałych poz. 2) została wykonana gruntowna wymiana złożeń i płukana osmozera, o czym wspominał Zamawiający w postępowaniu 22/PNE/SW/2019?

Odpowiedź: Tak

88. Czy sterylizator niskotemperaturowy na tlenek etylenu Steri-Vac (wykaz środków trwałych poz. 3) został poddany generalnemu remontowi, jeżeli nie dokonano jego wymiany? Zamawiający w 2019 roku wskazał, że urządzenie wymaga generalnego remontu lub wymiany.

Odpowiedź: Sterylizator jest sprawny i posiada aktualne przeglądy.



89. Czy Sterylizator AS SMS 6618 (wykaz środków trwałych poz. 7) jest użytkowany przez obecnego Wykonawcę, czy Wykonawca pracuje na własnym sprzęcie? Sterylizator AS SMS 6618 nie posiada programu test Bowie- Dick, podstawowego testu który dopuszcza urządzenie do pracy i potwierdza jego sprawność. Wytyczne Polskiego Stowarzyszenia Sterylizacji Medycznej wskazują że takie urządzenia powinny być zastąpione urządzeniami spełniającymi normy polskie i międzynarodowe.

Odpowiedź: Są inne dopuszczone i skuteczne metody stosowania testu Bowie-Dick potwierdzające sprawność urządzenia, jeżeli nie posiada ono takiego programu.

90. Czy w przypadku Sterylizatora parowego HS 6620-2 z oprzyrządowaniem (wykaz środków trwałych poz. 8) zostały podjęte próby remontów, kompletnej naprawy i konserwacji generatora pary i wymiany kabli zasilających, naprawy pneumatyki drzwi (strona czysta i brudna), wymiany tłoków? Jaki był efekt podjętych napraw? W przypadku nieudanej próby naprawy, co przyczyniło się do niepowodzenia podczas konserwacji urządzenia? Zamawiający na dzień dzisiejszy oświadcza w Wykazie Środków trwałych iż Sterylizator nadal posiada częste awarie, brak części zamiennych, uszkodzoną wytwornicę pary, awarie otwierania drzwi powodujące problemy z wyciągnięciem sterylizowanego materiału. Ponadto nieszczelność komory powoduje problemy z osiągnięciem wymaganej temperatury i osiągnięcia próżni oraz problemy z suszeniem powodują, że materiał po sterylizacji bardzo często jest wilgotny i wymaga ponownego procesu sterylizacji.

Odpowiedź: Wykonawca na bieżąco usuwa awarie, a dopuszcza urządzenie do pracy wówczas gdy jest w pełni sprawne. Dodatkowo stosuje wszystkie możliwe testy i dokumentuje potwierdzenia poprawności procesu. W trakcie modernizacji urządzenie zostanie wymienione na nowe

91. Myjnie dezynfekatory MIELE AEPTELAV (wykaz środków trwałych poz. 8-12) są nadal użytkowane mimo, iż urządzenia są bardzo mocno wyeksploatowane, o wysokim stopniu awaryjności i coraz trudniejszym dostępem do części zamiennych oraz bez możliwości walidacji procesu mycia oraz dezynfekcji. Czy istnieje możliwość, aby przełożyć części z urządzenia do urządzenia tak, żeby 1-2 urządzenia mogły poprawnie pracować?

Odpowiedź: Zamawiający nie ingeruje w organizację pracy Wykonawcy.

92. W jakim stanie technicznym aktualnie jest Sterylizator STATIM 5000 S (wykaz środków trwałych poz. 13)?

Odpowiedź: Sterylizator STATIM jest użytkowany, lecz podczas modernizacji zostanie wymieniony na nowe urządzenie

93. W jakim stanie technicznym aktualnie jest System detekcji gazów (wykaz środków trwałych poz. 22)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że jest sprawny

94. Zamawiający wskazuje, że Przelotowa myjnia-dezynfektor do mycia i dezynfekcji wózków transportowych (wykaz środków trwałych poz. 23) wykazuje się wysoką awaryjnością, co skutkuje, że pojemniki myte i dezynfekowane są ręcznie, i suszone sprężonym powietrzem co wkrótce nie będzie zgodne z wymaganiami sanitarnymi. Czy istnieją przesłanki, aby w najbliższym czasie, przedstawiony sposób mycia, dezynfekcji i suszenia miałby być niezgodny z wymaganiami sanitarnymi?



Odpowiedź: W programie modernizacji ujęta została wymiana myjni-dezynfekatora na automatyczny system mycia, dezynfekcji i suszenia wózków oraz pojemników transportowych.

95. W jakim stanie technicznym aktualnie jest Katalizator do utylizacji tlenu etylenu (wykaz środków trwałych poz. 24)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że jest Sprawny technicznie

96. W wykazie wyposażenia zostały zamieszczone kolumny o nazwie: Kolumna 1 i Kolumna 2 wraz z podsumowaniem RAZEM. Czego dotyczą kolumny, jeżeli w SWZ nie zostały one opisane?

Odpowiedź: Załącznik został udostępniony na prośbę Wykonawców i zawiera informację o wykazie środków trwałych będących w posiadaniu Zamawiającego. Wykaz nie jest częścią dokumentacji postępowania.

97. W wykazie środków trwałych znajduje się pusta kolumna (w kolumnie G) z podsumowaniem RAZEM, co nie zostało opisane. Prosimy o wyjaśnienie, jakie informacje należy wpisać w kolumnie.

Odpowiedź: Załącznik został udostępniony na prośbę Wykonawców i zawiera informację o wykazie środków trwałych będących w posiadaniu Zamawiającego. Wykaz nie jest częścią dokumentacji postępowania.

98. W zakładce z Wykazem wyposażenia oraz Wykazem środków trwałych wskazano numer sprawy: 84/PNE/SW/2022. Aktualny numer sprawy to: 10/PNE/SW/2023. Czy załącznik dotyczy obecnego postępowania?

Odpowiedź: Załącznik dotyczy sprawy 10/PNE/SW/2023

99. Czy w Centralnej Sterylizatorni obecnie wykorzystuje się urządzenia komputerowe oraz drukarki? Jeżeli tak, czy na czas przejściowy, Wykonawca jest obowiązany do zorganizowania komputerów wraz z drukarkami we własnym zakresie, gdyż nie ma go wykazanego wśród środków trwałych?

Odpowiedź: Urządzenia komputerowe i drukarki są własnością obecnego Wykonawcy, oprócz jednego zestawu komputerowego, który jest własnością Zamawiającego

100. Dot. JEDZ

Prosimy o poprawę numeru postępowania w wyżej wymienionym dokumencie i wpisanie aktualnego.

Odpowiedź: Zamawiający zezwala na samodzielną poprawę numeru JEDZ przez Wykonawcę na numer :10/PNE/SW/2023

101. OPZ pkt. 1

Czy Zamawiający zamierza przekazywać do sterylizacji materiał opatrunkowy? Jeśli tak to w jakich ilościach, częstotliwości i czy w związku z wymaganiami MDR będzie wymagał od Wykonawcy certyfikaty ISO 13485 dot. między innymi produkcji wyrobów medycznych jakimi mogą być materiały opatrunkowe?



Odpowiedź: Zamawiający informuje o wykreśleniu materiałów opatrunkowych z OPZ. Zamawiający nie zamierza przekazywać do sterylizacji materiału opatrunkowego.

102. Umowa dot. paragrafu 2 pkt 3. 8.

Zgodnie z zapisem "Wykonawca ma zakupić na własny koszt i ryzyko wszelkie materiały eksploatacyjne związane z zapewnieniem prawidłowego wykonania dostaw pakietów z materiałem opatrunkowym" prosimy o doprecyzowanie parametrów pakietów z materiałem opatrunkowym, szacunkowe ilości miesięczne, rodzaj, skład itp.

Odpowiedź: Ze względu na wymagania zawarte w Ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 roku o wyrobach medycznych Zamawiający, wykreśla treść "materiał opatrunkowy". Zapis stanowi omyłkę pisarską

103. Umowa najmu dot. paragrafu 1 pkt 4

W umowie najmu jest zapis „Zamawiający zamierza przekazywać do sterylizacji materiał opatrunkowy” w treści umowy brak szczegółowych informacji dot. parametrów, ilości tego asortymentu. Prosimy o doprecyzowanie przedmiotu umowy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje o omyłce pisarskiej w treści umowy najmu i dzierżawy i odsyła do nazwy nadanej postępowaniu. -

„Świadczenie kompleksowej usługi w zakresie sterylizacji wysokotemperaturowej i niskotemperaturowej narzędzi chirurgicznych, sprzętu medycznego, bielizny operacyjnej na sprzęcie Wykonawcy w pomieszczeniach Zamawiającego wraz z dzierżawą narzędzi oraz wykonaniem modernizacji pomieszczeń”

ZESTAW 8

Dotyczy zapisów SWZ:

1. Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dotyczy Parametry Techniczne:

Dotyczy załącznik nr 6c do SWZ cz. 3

Dotyczy Myjnia ultradźwiękowa:

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie myjni o pojemności 45 litrów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.



3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie myjni o wymiarach wew. wanny 500 x 300 x 300 mm (dł. x szer. x wys.)?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga, aby minimalna długość komory wynosiła co najmniej 550 mm.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie myjni o mocy ultradźwięków 1200 W?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie myjni o częstotliwości ultradźwięków 35 kHz?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie myjni o mocy układu grzania 1450W?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie myjni o wymiarach zewnętrznych 540 x 340 x 500 mm (dł. x szer. x wys.)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie myjni o układzie czasowym 1-30 min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Dotyczy Myjnia dezynfektor 15-tacowa

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia o wymiarach zewnętrznych (WxSxG) 2215x900x940mm, co nieznacznie odbiega od wymagań Zamawiającego, a znacząco zwiększy przepustowość urządzenia i przyspieszy pracę Centralnej Sterylizatorni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, posiadającego komorę o wymiarach (WxSxG) 690x630x800mm, co nieznacznie odbiega od wymagań Zamawiającego, a znacząco zwiększy przepustowość urządzenia i przyspieszy pracę Centralnej Sterylizatorni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia o pojemności 18 tac DIN? Uzasadnienie: Mimo bardzo podobnych wymiarów komory proponowane przez nas urządzenie posiada większą możliwość załadunku, co usprawni pracę Centralnej Sterylizatorni. Dodatkowo oferowane urządzenie posiada system oszczędzający zużycie mediów, dostosowując pobory wody i detergentu do wielkości załadunku. Dzięki tej funkcjonalności można myć również mniejsze załadunki bez wzrostu kosztów eksploatacyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie pod warunkiem umożliwienia mycia min. 15 tac o wymiarach 580x250x70 mm

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nowoczesnego urządzenia, które nie wymaga kilkupunktowego zasilania wózków wsadowych, gdyż jest wyposażone w system dynamicznego napełniania i wysokowydajną pompę myjącą? Wysokowydajna



pompa myjąca odpowiedzialna jest za utrzymanie dynamiki procesu przy możliwie najniższym poborze wody, zapewniając dokładny przepływ wody w urządzeniu i skuteczność procesu. System dynamicznego napełniania gwarantuje oszczędność procesu, poprzez automatyczny dobór ilości wody i detergentu do załadunku. Jest to rozwiązanie korzystniejsze dla Zamawiającego urządzenie, które automatycznie kontroluje i dobiera ilość pobieranej wody przy zachowaniu skuteczności procesu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

13. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu przechowywania 4 kanistrów o pojemności 5l każdy w wysuwanej szufladzie zintegrowanej z konstrukcją myjni skoro w tym samym postępowaniu występuje stacja dozowania chemii, w której to będą znajdowały się zbiorniki detergentów? Opisane wymaganie służy jedynie ograniczeniu konkurencji i zablokowanie składania możliwości ofert równoważnych lub lepszych, a w przypadku zastosowania centralnej stacji dozowania detergentów nie ma uzasadnienia technologicznego.

Odpowiedź: Centralne systemy dozowania wymagają zastosowania zbiorników buforowych, które muszą być umiejscowione się w urządzeniu zamiast kanistrów z chemią. Zatem Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia posiadającego więcej standardowych, dodatkowo zwalidowanych przez producenta urządzenia programów, co znacznie rozszerzy możliwości reprocessowania w myjni-dezynfektorze różnych narzędzi, co może się przydać w przypadku rozszerzenia działalności Szpitala i posiadanych przez Zamawiającego urządzeń?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, pod warunkiem możliwości programowania i kwalifikacji dowolnych programów użytkownika, co może się przydać w przypadku rozszerzenia działalności Szpitala i posiadanych przez Zamawiającego urządzeń.

15. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu 4 czujników poziomu środka chemicznego w kanistrach, jeśli w takie czujniki będą wyposażone zbiorniki w centralnej stacji dozowania chemii? Opisane wymaganie służy jedynie ograniczeniu konkurencji i zablokowanie składania możliwości ofert równoważnych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Centralne systemy dozowania wymagają zastosowania zbiorników buforowych, które muszą być umiejscowione się w urządzeniu zamiast kanistrów z chemią. Myjnia musi być wyposażona, zgodnie z wymaganiami SWZ, w min. 4 czujniki poziomu środka chemicznego, aby nie dopuścić do sytuacji uruchomienia programu bez środka chemicznego, np. na skutek awarii centralnego systemu dozowania.

16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia wyposażone w standardowe oświetlenie komory LED oraz dodatkowo wkaźnik etapu procesu i awarii na obudowie urządzenia? Jest to rozwiązanie równoważne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia wyposażonego w wysokowydajny agregat suszący oraz kondensator oparów, co jest rozwiązaniem równoważnym, nowocześniejszym i zapewniającym lepsze efekty suszenia niż w przypadku opisanego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga nowoczesnych, energooszczędnych rozwiązań. Zaproponowany kondensator oparów ma na celu tylko „wy-



suszenie” powietrza wydostającego się z urządzenia. Wymogi SWZ zostają bez zmian.

18. Czy Zamawiający zagwarantuje zdalny dostęp online? W przypadku braku gwarancji zdalnego dostępu online nie ma możliwości obsługi serwisowego programu diagnostycznego.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga nowoczesnych rozwiązań – wymóg SWZ zostaje podtrzymany.

19. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie równoważnego wózka transportowego dostosowanego do konstrukcji oferowanego urządzenia bez wyjmowanego pojemnika ociekowego, w przypadku kiedy nie jest on wymagany?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

20. "Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie równoważnego wózka załadunkowego na 15 dużych tac narzędziowych 1/1DIN na 5 poziomach (minimalna wysokość użytkowa każdego z poziomów pomiędzy półką a ramieniem myjącym 80mm), dostosowanego do konstrukcji oferowanego urządzenia?"

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie pod warunkiem umożliwienia mycia i dezynfekcji na zaproponowanym wózku min. 15 tac o wymiarach 580x250x70 mm

21. Wózek wyposażony w dwa demontowane poziomy które po demontażu zwiększają wysokość załadunkową poziomu do minimum 210 mm (półka demontowana wraz z ramieniem myjącym, przyłączy wodne ramienia myjącego wyposażone w automatycznie samozamykające przyłączy nie wymagające stosowania dodatkowych zaślepek).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

22. Przyłączy myjąco suszące wózka umiejscowione centralnie w podstawie (brak błędów dokowania wózka przy obrocie o 180 stopni). Materiał stal kwasoodporna?"

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

23. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie równoważnego wózka załadunkowego na co najmniej 12 dużych tac narzędziowych DIN na 4 poziomach (minimalna wysokość użytkowa każdego z poziomów pomiędzy półką a ramieniem myjącym 110 mm), dostosowanego do konstrukcji oferowanego urządzenia? Przyłączy myjąco suszące wózka umiejscowione centralnie w podstawie (brak błędów dokowania wózka przy obrocie o 180 stopni). Jednolita spójna konstrukcja wózka (półki oraz ramiona zamontowane na stałe w celu zapobiegania przed przemieszczaniem). Wózek wyposażony w samozamykające podłączenie do tacy do mycia do mikro instrumentów (przepływowe mycie i suszenie wewnętrznej powierzchni mikro instrumentów, kanałów) – minimum 4 podłączenia zlokalizowane na 2 poziomach dla tac do mycia do mikro instrumentów kanałowych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, pod warunkiem, że proponowany wózek umożliwi również mycie 12 szt. tac o wymiarach min. 595x255x100 mm.

24. Wózek przystosowany i zwalidowane do załadunku i mycia minimum 20 kg/poziom mycia. Materiał stal kwasoodporna. Wózek dostarczony wraz z niezbędnymi do procesowania mikroinstrumentów tacami i adapterami. "

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



25. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie równoważnego wózka załadowniczo-
go 2 poziomowego (minimalna wysokość użytkowa każdego z poziomów pomiędzy
półką a ramieniem myjącym minimum 280mm), dostosowanego do konstrukcji oferowa-
nego urządzenia? Przyłącze myjąco suszące wózka umiejscowione centralnie w
podstawie (brak błędów dokowania wózka przy obrocie o 180°). Jednolita spójna
konstrukcja wózka (półki oraz ramiona zamontowane na stałe w celu zapobiegania
przed przemieszczaniem). Wózek przystosowany i zwalidowane do załadunku i my-
cia minimum 20 kg/poziom mycia. Wózek umożliwia reprocessowanie pojemników,
sprzętów o dużych gabarytach, wyposażony w dwa stelaże do mycia misek nerkowa-
tych 125 i dwa stelaże do misek nerkowatych 200 Materiał stal kwasoodporna - szt. 1

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Dotyczy Sterylizator parowy – 8 STE

26. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z komorą poziomą, pro-
stopadłościenną, narożami zaokrąglonymi, poddaną procesowi kuleczkowania w celu
zwiększenia powierzchni oddawania ciepła do materiału, wykonaną ze stali kwaso-
odpornej 316 L wg AISI, izolowaną termicznie, wyposażona w porty walidacyjne (dla
kontroli ciśnienia i temperatury)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

27. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z płaszczem pierście-
niowym umożliwiającym kontrolę wszystkich spawów podczas próby wodnej oraz
wzmacniającym wytrzymałość komory przy jednoczesnym równomiernym rozkładzie
temperatury zgodnie z PN EN 285?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

28. Czy Zgodnie z obowiązującym standardem wymagana jest gwarancja na komorę ste-
rylizacyjną minimum 15 lat (producencka gwarancja)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie
wymaga. Okres gwarancji na komorę ma być zgodny z przepisami krajo-
wymi i unijnymi.**

29. Czy Zamawiający wyrazi zgodę urządzenie z komorą z nieznacznym przewężeniem
wewnątrz o świetle wejściowym 660 x 660 mm oraz objętości 8 jednostek steryliza-
cyjnych wg normy PN-EN 285/ EN 285?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

30. Czy Zamawiający dopuści sterylizator parowy z instalacją wodno-parową wykonaną
ze stali kwasoodpornej klasy AISI 316L, 1.4404 oraz zawory procesowe wykonane ze
stali nierdzewnej po stronie czynnika procesowego (instalacji technologicznej) z
uszczelnieniami roboczymi oraz elementami uszczelniającymi, dodatkowymi wykona-
nymi z innego materiału odpornego na korozję oraz temperaturę czynnika procesow-
ego (np. teflon, tworzywa, itp.)? Uzasadnienie: Zawór procesowy składa się z wielu
elementów i nie możliwe jest stworzenie zaworu wykonanego w całości z jednego ro-
dzaju materiału.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie pod wa-
runkiem, że zawory procesowe wykonane będą ze stali kwasoodpornej
po stronie czynnika procesowego.**

31. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylizatora z osobnymi zaworami
bezpieczeństwa wszystkich zbiorników ciśnieniowych urządzenia (komora, płaszcz,
wytwornica)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.



32. Uzasadnienie: Rozwiązanie to jest nowocześniejsze, bezpieczniejsze od pierwotnie wymaganego i zgodne z obowiązującymi wymogami dot. urządzeń ciśnieniowych.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania proponowanego rozwiązania. Jest ono droższe w serwisowaniu i eksploatacji.

33. Czy Zamawiający wymaga, aby żywotność uszczelki drzwi oferowanego urządzenia była minimum 3500 cykli? Uzasadnienie: Duża żywotność uszczelki zmniejszy koszty eksploatacyjne.

ODP. Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.

34. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga, że programy sterylizacyjne zainstalowane fabrycznie będą zwalidowanymi przez producenta programami, pozwalającymi na sterylizację ciężkich zestawów narzędziowych w tym program do sterylizacji zestawów kontenerowych o wadze do min. 20kg/jednostkę sterylizacyjną w czasie nie przekraczającym 65 minut?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.

35. Czy Zamawiający prezentacja programu diagnostycznego dokonywana jest w systemie komputerowym dokumentującym pracę centralnej sterylizacji będącym przedmiotem postępowania? Uzasadnienie: Zastosowanie w urządzeniu zaawansowanego portu komunikacyjnego pozwala na obserwację wykresu w postaci graficznej na monitorach komputera (ponad 20 cali) co znacząco poprawia możliwości analizy procesu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Program diagnostyczny z wizualizacją działania elementów wykonawczych w postaci schematu instalacji sterylizatora, informacje o usterkach sterylizatora oraz potrzeba wykonania przeglądu technicznego mają być wyświetlane na kolorowym ekranie dotykowym danego sterylizatora.

36. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, wyposażonego w dotykowy panel sterowania z kolorowym ekranem 5,7" po stronie załadowczej oraz ekranem graficznym po stronie wyładowczej pozwalającym wyświetlenie minimum 4 linii tekstu, wszystkie komunikaty w języku polskim?"

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania urządzeń nowoczesnych, z interfejsami łatwymi i intuicyjnymi w obsłudze dla użytkownika, zatem podtrzymuje wymagania SWZ.

37. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, wyposażonego w dotykowy panel sterowania z kolorowym ekranem 5,7" po stronie wyładowczej oraz ekranem graficznym po stronie załadowczej pozwalającym wyświetlenie minimum 4 linii tekstu, wszystkie komunikaty w języku polskim?"

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania urządzeń nowoczesnych, z interfejsami łatwymi i intuicyjnymi w obsłudze dla użytkownika, zatem podtrzymuje wymagania SWZ.

38. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z wewnętrzną drukarką 8cm oraz z możliwością wydruku parametrów procesu wraz z wykresem na drukarce zewnętrznej w formacie A4? Urządzenie z zapisem parametrów wyłącznie w postaci numerycznej na wydruku na wbudowanej drukarce (zgodnie z PN EN 285) lub w programie parametrów procesu na komputerze zewnętrznym? Uzasadnienie: postać graficzna jest stosowana dla urządzeń nie spełniających normy PN EN 285 w standardzie.





Uzasadnienie: Proponowane rozwiązanie jest równoważne do opisanego oraz umożliwia analiza parametrów cyklu w ergonomicznej formie.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania urządzeń nowoczesnych ułatwiających pracę obsłudze. Proponowane rozwiązanie polegające na drukowaniu poszczególnych części raportu na urządzeniu oraz na zewnętrznym komputerze jest dla Zamawiającego nie do przyjęcia ze względu na duże ryzyko popełnienia błędu - zatem wymagania SWZ zostają podtrzymane.

39. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylizatora z archiwizacją raportów i parametrów procesu na zewnętrznym systemie komputerowym dostarczonym wraz z urządzeniem? Jest to rozwiązanie korzystniejsze dla użytkownika, gdyż zapis danych następuje w niezależnym urządzeniu do sterylizatora.

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje, że zaoferowane sterylizatory mają mieć możliwość podłączenia sterowników sterylizatorów do komputera zewnętrznego klasy PC z oprogramowaniem do archiwizacji cykli sterylizacji.

40. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z pompą próżniową z wyposażoną w dodatkowy niezależny inżektor powietrzny wzmacniający działanie pompy i zmniejszający zużycie wody?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

41. Prosimy o doprecyzowanie czy w celu zapewnienie prawidłowego działania układu próżniowego sterylizatora dla wyższej temperatury wody chłodzącej latem, układ powinien być wyposażony w pompę próżniową dwustopniową wyposażoną dodatkowo w inżektor powietrzny wzmacniający działanie pompy, poprawiający warunki suszenia oraz zmniejszający zużycie wody?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga. Układ próżniowy ma zapewniać poprawną pracę zaoferowanego urządzenia przez cały rok.

42. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka wsadowego dostosowanego do konstrukcji sterylizatora o poniższym opisie:

Wózek wsadowy 8 STE (dwa wózki łączone w komorze przez system dokowania na jeden wsad sterylizatora), wykonany ze stali kwasoodpornej, przystosowany do ciężkiego załadunku, wyposażony w minimum 2 półki. Rama podstawy wózka wyposażona w uchwyt do prowadzenia wózka, wsparcie dla półki z regulacją położenia na minimum 10 wysokościach, ruszt podstawy wózka i półki przystosowany do umieszczania koszy i kontenerów wykonany z siatki w kształcie ok. 25-30xØ4 mm (brak półek z blachy perforowanej) ?
Oferowane rozwiązanie jest bardziej ergonomiczne dla pracowników oraz zajmuje mniej przestrzeni roboczej.

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje zapisy SWZ. Ze względu na ograniczenia architektoniczne należy wyposażyć każdy ze sterylizatorów 8 STE w dwa wózki wsadowe czterojednostkowe. Wózki mają być wykonane ze stali kwasoodpornej min. A304. Każdy wózek ma posiadać dwie ażurowe półki wózka, dolna stała, górna o regulowanej wysokości.

43. "Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka transportowego, dostosowanego do wózka wsadowego 4 STE i konstrukcji urządzenia, wykonany ze stali kwasoodpornej, wyposażony w cztery koła skrętne, system umożliwiający dokowanie do sterylizatora oraz blokadę wózka wsadowego. Płyta transportowa na którą wyjeź-



dża wózek wsadowych o regulowanej wysokości (+/- 20 mm).
2 koła skrętne z całkowitą blokadą D = 125 mm.
2 koła skrętne z blokadą kierunku D = 125 mm.
Mechanizm centrujący i blokujący do dokowania?

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje zapisy SWZ. Każdy sterylizator 8 STE ma być wyposażony w dwa wózki transportowe kompatybilne z wózkiem wsadowym 4 STE. Każdy wózek transportowy ma mieć konstrukcję nośną z profili zamkniętych ze stali kwasoodpornej; 4 kółka jezdne z obrotnikami, w tym min. dwa z hamulcem; bieżnie kółek z niebrudzącej gumy; mechanizm sprzęgający ze sterylizatorem i blokadą wózka wsadowego.

Dotyczy Sterylizator parowy 6 STE:

44. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z komorą poziomą, prostopadłościenną, narożami zaokrąglonymi, poddaną procesowi kuleczkowania w celu zwiększenia powierzchni oddawania ciepła do materiału, wykonaną ze stali kwasoodpornej 316 L wg AISI, izolowaną termicznie, wyposażoną w porty walidacyjne (dla kontroli ciśnienia i temperatury)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

45. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z płaszczem pierścieniowym umożliwiającym kontrolę wszystkich spawów podczas próby wodnej oraz wzmacniającym wytrzymałość komory przy jednoczesnym równomiernym rozkładzie temperatury zgodnie z PN EN 285?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

46. Czy Zgodnie z obowiązującym standardem wymagana jest gwarancja na komorę sterylizacyjną minimum 15 lat (producencka gwarancja)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga. Okres gwarancji na komorę ma być zgodny z przepisami krajowymi i unijnymi.

47. Czy Zamawiający wyrazi zgodę urządzenie z komorą z nieznacznym przewężeniem wewnątrz o świetle wejściowym 660 x 660 mm oraz objętości 8 jednostek sterylizacyjnych wg normy PN-EN 285/ EN 285?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

48. Czy Zamawiający dopuści sterylizator parowy z instalacją wodno-parową wykonaną ze stali kwasoodpornej klasy AISI 316L, 1.4404 oraz zawory procesowe wykonane ze stali nierdzewnej po stronie czynnika procesowego (instalacji technologicznej) z uszczelnieniami roboczymi oraz elementami uszczelniającymi, dodatkowymi wykonanymi z innego materiału odpornego na korozję oraz temperaturę czynnika procesowego (np. teflon, tworzywa, itp.)? Uzasadnienie: Zawór procesowy składa się z wielu elementów i nie możliwe jest stworzenie zaworu wykonanego w całości z jednego rodzaju materiału.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie pod warunkiem, że zawory procesowe wykonane będą ze stali kwasoodpornej po stronie czynnika procesowego.

49. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylizatora z osobnymi zaworami bezpieczeństwa wszystkich zbiorników ciśnieniowych urządzenia (komora, płaszcz, wytwornica)?



Uzasadnienie: Rozwiązanie to jest nowocześniejsze, bezpieczniejsze od pierwotnie wymaganego i zgodne z obowiązującymi wymogami dot. urządzeń ciśnieniowych.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania proponowanego rozwiązania. Jest ono droższe w serwisowaniu i eksploatacji.

50. Czy Zamawiający wymaga, aby żywotność uszczelki drzwi oferowanego urządzenia była minimum 3500 cykli? Uzasadnienie: Duża żywotność uszczelki zmniejszy koszty eksploatacyjne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga

51. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga, że programy sterylizacyjne zainstalowane fabrycznie będą zwalidowanymi przez producenta programami, pozwalającymi na sterylizację ciężkich zestawów narzędziowych w tym program do sterylizacji zestawów kontenerowych o wadze do min. 20kg/jednostkę sterylizacyjną w czasie nie przekraczającym 65 minut?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.

52. Czy Zamawiający prezentacja programu diagnostycznego dokonywana jest w systemie komputerowym dokumentującym pracę centralnej sterylizacji będącym przedmiotem postępowania? Uzasadnienie: Zastosowanie w urządzeniu zaawansowanego portu komunikacyjnego pozwala na obserwację wykresu w postaci graficznej na monitorach komputera (ponad 20 cali) co znacząco poprawia możliwości analizy procesu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Program diagnostyczny z wizualizacją działania elementów wykonawczych w postaci schematu instalacji sterylizatora, informacje o usterkach sterylizatora oraz potrzeba wykonania przeglądu technicznego mają być wyświetlane na kolorowym ekranie dotykowym oferowanego sterylizatora.

53. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, wyposażonego w dotykowy panel sterowania z kolorowym ekranem 5,7" po stronie załadowczej oraz ekranem graficznym po stronie wyładowczej pozwalającym wyświetlenie minimum 4 linii tekstu, wszystkie komunikaty w języku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania urządzeń nowoczesnych, z interfejsami łatwymi i intuicyjnymi w obsłudze dla użytkownika, zatem podtrzymuje wymagania SWZ.

54. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, wyposażonego w dotykowy panel sterowania z kolorowym ekranem 5,7" po stronie wyładowczej oraz ekranem graficznym po stronie załadowczej pozwalającym wyświetlenie minimum 4 linii tekstu, wszystkie komunikaty w języku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania urządzeń nowoczesnych, z interfejsami łatwymi i intuicyjnymi w obsłudze dla użytkownika, zatem podtrzymuje wymagania SWZ.

55. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z wewnętrzną drukarką 8cm oraz z możliwością wydruku parametrów procesu wraz z wykresem na drukarce zewnętrznej w formacie A4? Urządzenie z zapisem parametrów wyłącznie w postaci numerycznej na wydruku na wbudowanej drukarce (zgodnie z PN EN 285) lub w programie parametrów procesu na komputerze zewnętrznym? Uzasadnienie: postać graficzna jest stosowana dla urządzeń nie spełniających normy PN EN 285 w standardzie.



Uzasadnienie: Proponowane rozwiązanie jest równoważne do opisanego oraz umożliwia analiza parametrów cyklu w ergonomicznej formie.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania urządzeń nowoczesnych ułatwiających pracę obsłudze. Proponowane rozwiązanie polegające na drukowaniu poszczególnych części raportu na urządzeniu oraz na zewnętrznym komputerze jest dla Zamawiającego nie do przyjęcia ze względu na duże ryzyko popełnienia błędu - zatem wymagania SWZ zostają podtrzymane.

56. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylizatora z archiwizacją raportów i parametrów procesu na zewnętrznym systemie komputerowym dostarczonym wraz z urządzeniem? Jest to rozwiązanie korzystniejsze dla użytkownika, gdyż zapis danych następuje w niezależnym urządzeniu do sterylizatora.

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje, że zaoferowany sterylizator ma mieć możliwość podłączenia sterownika sterylizatora do komputera zewnętrznego klasy PC z oprogramowaniem do archiwizacji cykli sterylizacji.

57. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z pompą próżniową z wyposażoną w dodatkowy niezależny inżektor powietrzny wzmacniający działanie pompy i zmniejszający zużycie wody?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

58. Prosimy o doprecyzowanie czy w celu zapewnienie prawidłowego działania układu próżniowego sterylizatora dla wyższej temperatury wody chłodzącej latem, układ powinien być wyposażony w pompę próżniową dwustopniową wyposażoną dodatkowo w inżektor powietrzny wzmacniający działanie pompy, poprawiający warunki suszenia oraz zmniejszający zużycie wody?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga. Układ próżniowy ma zapewniać poprawną pracę zaoferowanego urządzenia przez cały rok.

59. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka wsadowego dostosowanego do konstrukcji sterylizatora o poniższym opisie: Wózek wsadowy 6 STE, wykonany ze stali kwasoodpornej, przystosowany do ciężkiego załadunku, wyposażony w minimum 2 półki. Rama podstawy wózka wyposażona w uchwyt do prowadzenia wózka, wsparcie dla półki z regulacją położenia na minimum 10 wysokościach, ruszt podstawy wózka i półki przystosowany do umieszczania koszy i kontenerów wykonany z siatki w kształcie ok. 25-30xØ4 mm (brak półek z blachy perforowanej) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

60. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka transportowego, dostosowanego do wózka wsadowego 6 STE i konstrukcji urządzenia, wykonany ze stali kwasoodpornej, wyposażony w cztery koła skrętne, system umożliwiający dokowanie do sterylizatora oraz blokadę wózka wsadowego. Płyta transportowa na którą wyjeżdża wózek wsadowych o regulowanej wysokości (+/- 20 mm).
2 koła skrętne z całkowitą blokadą D = 125 mm.
2 koła skrętne z blokadą kierunku D = 125 mm.
Mechanizm centrujący i blokujący do dokowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Dotyczy Sterylizator niskotemperaturowy plazmowy:



61. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia przelotowego o pojemności 131,4l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

62. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia o pojemności użytkowej około 120l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

63. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia o wysokości komory 40 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

64. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na czynnik sterylizujący w postaci nadtlenu wodoru o stężeniu 50% w pojemnikach z czytelnie zapisanym terminem przydatności do użycia? Uzasadnienie: Stężenie powyżej 50% w procesie sterylizacji powoduje powierzchniowe zwiększone zużycie materiałów sterylizowanych elementów w szczególności niemetalicznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

65. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, bez wyboru trybu pracy, z czynnikiem sterylizującym w postaci nadtlenu wodoru o stężeniu 50%? Uzasadnienie: Stężenie powyżej 50% w procesie sterylizacji powoduje powierzchniowe zwiększone zużycie materiałów sterylizowanych elementów w szczególności niemetalicznych. Możliwość wyboru trybu pracy oraz stężenia czynnika sterylizującego znacząco zwiększa ryzyko uszkodzenia narzędzi podczas cyklu sterylizacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymogu wyboru trybu pracy. Zamawiający wymaga, aby zaoferowany sterylizator był wyposażony w min. 3 programy sterylizacji, w tym program do instrumentów elastycznych.

66. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z brakiem zakłóceń w przebiegu programu w przypadku dotknięcia sterylizowanego materiału do ścianki komory lub drzwi komory sterylizacyjnej, w którym generator plazmy i elektrody zlokalizowane poza komorą sterylizacyjną, dzięki czemu nie ma możliwości dotknięcia materiału do elektrod?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

67. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia o wymiarach zewnętrznych (WxSxG) 1760x1040x1060 mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ ze względów architektonicznych. Sterylizator na tlenek etylenu, sąsiadujący z wymaganym sterylizatorem plazmowym, wymaga przestrzeni serwisowej odpowiedniej szerokości.

68. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, w którym podawanie czynnika sterylizującego odbywa się przy pomocy jednorazowego naboju z odpowiednią dawką czynnika przeznaczoną na jeden cykl sterylizacyjny? Uzasadnienie: Proponowane rozwiązanie eliminuje problem z usuwaniem pozostałości niewykorzystanego środka sterylizującego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

69. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, współpracującego z jednorazowymi nabojami o terminie przydatności 12 miesięcy. Uzasadnienie: Jednorazowe naboje (1 nabój=1 cykl) nie wymagają kontrolowania terminu przydatności do



użycia po otwarciu, oraz zmniejszają koszty związane z niewykorzystaniem środka sterylizującego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

70. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia innego producenta niż producent myjni-dezynfektorów i sterylizatorów parowych? Zapis ma na celu ograniczenie konkurencji i uniemożliwia innym Oferentom złożyć oferty korzystniejszej lub równoważnej dla Zamawiającego, a nie ma wpływu na przydatność technologiczną urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

71. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia o mocy 4kW, co nieznacznie odbiega od wymagań Zamawiającego? Koszty eksploatacyjne opisanego i oferowanego urządzenia związane z poborem mocy są porównywalne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Dotyczy Automatyczna myjnia-dezynfektor wózków transportowych i pojemników:

72. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie drzwi rozsuwanych na dwie strony?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

73. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia o wymiarach użytkowych komory 1000 x 2000 x 1350 mm (szer. x wys. x głęb.)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Proponowana głębokość komory jest niewystarczająca na potrzeby Zamawiającego.

74. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia o wymiarach użytkowych komory 1200 x 2000 x 2300 mm (szer. x wys. x głęb.)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

75. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z kolorowym dotykowym panelem sterowania o przekątnej ekranu 5,7 cala po stronie wyładowczej, prezentacja w czasie rzeczywistym czasu pozostałego do zakończenia cyklu oraz numeru i nazwy aktualnego programu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem, że kolorowy panel sterowania jest wyposażony w kolorowy ekran dotykowy o przekątnej 5,7" do wyświetlania komunikatów tekstowych i wykresów parametrów procesu.

76. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia opartym wyłącznie na programach mycia-dezynfekcji termiczno-chemicznej?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

77. Czy Zamawiający dopuści urządzenie, w którym występuje odzysk wody po każdej fazie procesu co wpływa na dużo niższe koszty eksploatacyjne myjni oraz skraca czas całego cyklu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

78. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia wyposażonego w 12 programów mycia? Uzasadnienie: Podana powyżej ilość programów jest wystarczająca w codziennej pracy urządzeń działających w Centralnych Sterylizatorni i Dezynfektorni.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

79. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z jednym wydajnym agregatem suszącym o mocy suszenia min. 1600 m³/h z wymuszonym suszeniem przez obwód mycia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

80. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia:

- z dyszami natryskowymi umieszczonymi na dwóch bocznych ścianach komory mycia (przeciwbieżnym systemem przesuwu ramion spryskujących w poziomie),
- napęd ruchu dysz umieszczony poza komorą mycia
- łatwo ręcznie demontowane (bez użycia narzędzi) do czyszczenia dysze natryskowe,
- wspólne obwody z dyszami natryskowymi do cyrkulacyjnego mycia i dezynfekcji oraz płukania

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

81. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z dwoma oddzielnymi zbiornikami procesowymi roztworu myjąco-dezynfekcyjnego o pojemności 300 l każdy wykonanymi ze stali kwasoodpornej EN 1.4301? Uzasadnienie: Zbiorniki o pojemności 300 l stanowią lepszy bufor ciepła co skraca czas trwania procesu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

82. Czy Zamawiający wyrazi zgodę wyświetlanie na ekranie informacji o przebiegu cyklu mycia i dezynfekcji w czasie rzeczywistym (z podawaniem bieżącej wartości czasu i temperatury dla programu z dezynfekcją termiczną), wyświetlaniem informacji o aktualnym programie, błędach, etapie cyklu i czasie pozostałym do zakończenia cyklu, wszystkie komunikaty w języku polskim?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wyświetlanie na kolorowym ekranie dotykowym dodatkowo: informacji o przebiegu cyklu mycia i dezynfekcji w czasie rzeczywistym (z podawaniem bieżącej wartości czasu i temperatury dla programu z dezynfekcją termiczną), wyświetlaniem informacji o aktualnym programie, błędach, etapie cyklu i czasie pozostałym do zakończenia cyklu, wszystkie komunikaty w języku polskim.

Dotyczy Centralny system dozowania środków chemicznych:

83. Czy Zamawiający oczekuje podłączenia systemu dozowania do systemu zarządzania i śledzenia obiegu materiałów w dziale centralnej sterylizacji celem ujednoczenia i ułatwienia obsługi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.

84. Czy Zamawiający oczekuje aby system dozowania i system zarządzania i śledzenia obiegu materiałów w dziale centralnej sterylizacji wytwarzany był przez jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.



85. Czy Zamawiający oczekuje aby system dozowania umożliwił zarządzanie i powiadomienia o alarmach w systemie zarządzania i śledzenia obiegu materiałów w dziale centralnej sterylizacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.

86. Czy system dozowania powinien mieć możliwość wysyłania komunikatów do systemu HIS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.

87. Czy system dozowania powinien mieć możliwość wyświetlania statusów i poziomów płynów w zbiornikach na wyświetlaczu w strefie czystej, a także w przeglądarce internetowej oraz systemu zarządzania i śledzenia obiegu materiałów w dziale centralnej sterylizacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.

88. Czy system dozowania powinien mieć możliwość korzystania z odczynników dowolnego producenta czy wyłącznie dostawcy stacji dozowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.

89. Jaka jest odległość pomiędzy stacją dozowania a myjniami?

Odpowiedź: Odległość to ok. 45 m w linii prostej.

90. Czy Zamawiający zapewni podłączenie rurami ze stacji dozowania do myjni?

Odpowiedź: Nie. Jest to w zakresie Wykonawcy.

91. Czy Zamawiający zapewni podłączenie stacji dozowania do sieci lokalnej?

Odpowiedź: Nie. Jest to w zakresie Wykonawcy.

Dotyczy Stołowy sterylizator parowy do sterylizacji narzędzi i tekstyliów przeznaczony do szybkiej sterylizacji parowej:

92. Czy Zamawiający zamiast urządzenia przedstawionego w specyfikacji technicznej wyrazi zgodę na sterylizator nablutowy o poniższych parametrach:

- Sterylizator nablutowy z wbudowanym systemem oczyszczania wody
- Sterylizacja nasyconą parą wodną opakowanych i nieopakowanych narzędzi medycznych: gładkich, wydrążonych oraz porowatych
- Wymiary urządzenia: 505 x 690 x 400 mm (S x G x W)
- Wymiary komory: Ø236 x 530 mm
- Zasilanie: 230V, 50/60 Hz, moc: 2400 W
- Komora wykonana z jednoczęściowego odlewu stali AISI 204,
- Pojemność komory: 23l
- 4 tace sterylizacyjne
- 12 zwalidowanych programów (w tym testowe B&D, Helix i test próżni)
- Drzwi automatycznie zamykane i uszczelniane próżniowo
- Wbudowana drukarka,



- Urządzenie wyposażone w port USB,
- Wbudowane zbiorniki na brudną i czystą wodę (każdy po 4 litry),
- Wbudowany system filtrów oczyszczających wodę
- Pełna automatyzacja procesów sterylizacji sterowana mikroprocesorem z wyświetlaczem z polskim menu
- Wytwornica pary zasilana wodą destylowaną lub demineralizowaną

Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami Zamawiającego w zał. 6c część 3 poz. 10.

Dotyczy załącznik nr 6c do SWZ cz. 3 - System, urządzeń dokumentacji, zarządzania i śledzenia obiegu materiałów w dziale centralnej sterylizacji i pozostałych jednostkach organizacyjnych szpitala

1. Dot. Pkt 1. Czy Zamawiający oczekuje również funkcjonalności ułatwiających pracę na blokach operacyjnych takich jak kompletacja zestawów na sali operacyjnej przed i po zabiegu, automatyczny wydruk raportu pielęgniarskiego, mierzenie czasu trwania zabiegu czy też mierzenia zmiennych środowiskowych na sali operacyjnej. Funkcje opisane w kolejnych punktach są nastawione na pracę Centralnej Sterylizacji i rejestrację procesów?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający oczekuje rozwiązania zapewniającego możliwość zlokalizowania materiału w obrębie całej organizacji Zamawiającego. Kompletacja zestawów na sali operacyjnej i oznaczenie ich użycia do zabiegu jest wymagane przez Zamawiającego w ramach integracji systemu Wykonawcy z systemem HIS – AMMS (zgodnie z SIWZ, pkt.2). Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga pozostałych, wymienionych funkcjonalności, które nie dotyczą obsługi dekontaminowanego materiału.

2. Dot. Pkt 2. Czy Zamawiający ma na myśli integrację systemów w sposób jaki funkcjonuje obecnie pomiędzy systemami AMMS i Elmi?

Odpowiedź: Zamawiający nie określa sposobu integracji pomiędzy systemem Wykonawcy, a systemem AMMS. Sposób integracji Wykonawca ustala bezpośrednio z firmą Asseco.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga określonego zakresu funkcjonalnego i danych wymienianych pomiędzy systemami, zgodnie z SIWZ (pkt. 2).

3. Dot. Pkt 2. Prosimy Zamawiającego o definicje "systemu głównego"?

Odpowiedź: Pod definicją „systemu głównego” Zamawiający ma na myśli system ogólnoszpitalny HIS – AMMS firmy Asseco.

4. Dot. Pkt 2. Prosimy o wyjaśnienie oczekiwanego działania funkcji, opis jest zbyt ogólny i niejasny: „funkcja przyjmowania materiału sterylnego z CS, z systemu głównego”.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby w ramach integracji systemu Wykonawcy i systemu AMMS istniała funkcjonalność oznaczania przyjęcia materiału sterylnego w jednostkach funkcjonujących w strukturze organizacyjnej Zamawiającego, tj.: oddziałach szpitala, bloku operacyj-



nym, poradniach specjalistycznych. Obsługa funkcjonalności ma się odbywać z poziomu systemu AMMS.

5. Dot. Pkt 2. Prosimy o wyjaśnienie oczekiwanego działania funkcji, opis jest zbyt ogólny i niejasny: „funkcja przypisywania pakietów do poszczególnych zabiegów operacyjnych wraz z ewidencją poniesionych kosztów”.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby w ramach integracji systemu Wykonawcy i systemu AMMS, materiał dostępny w jednostkach Zamawiającego, mógł być powiązany z zabiegiem operacyjnym. Powiązanie ma umożliwiać wgląd w szczegółowy przebieg procesu sterylizacji materiału użytego do danego zabiegu. Zamawiający wymaga również powiązania z zabiegiem operacyjnym kosztu obróbki sterylnej materiału, wyliczonego w systemie Wykonawcy.

6. Dot. Pkt 2. Prosimy o wyjaśnienie oczekiwanego działania funkcji, opis jest zbyt ogólny i niejasny: „funkcja wystawiania zlecenia dla materiału zużytego lub przeterminowanego, z systemu głównego”.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby w ramach integracji systemu Wykonawcy i systemu AMMS możliwe było tworzenie elektronicznych zleceń na usługę sterylizacji dla materiału zużytego wcześniej do zabiegu, lub/i materiału przeterminowanego, który nie mógł być wykorzystany do zabiegu. Obsługa funkcjonalności ma się odbywać z poziomu systemu AMMS.

7. Dot. Pkt 2. Prosimy o wyjaśnienie oczekiwanego działania funkcji, opis jest zbyt ogólny i niejasny: „funkcja przekazania zlecenia do CS, z systemu głównego”.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby w ramach integracji systemu Wykonawcy i systemu AMMS możliwe było wysłanie utworzonego elektronicznego zlecenia na usługę sterylizacji do systemu Wykonawcy. Obsługa funkcjonalności ma się odbywać z poziomu systemu AMMS.

8. Dot. Pkt 2. Prosimy o wyjaśnienie oczekiwanego działania funkcji, opis jest zbyt ogólny i niejasny: „funkcja umożliwiająca przegląd dokumentacji archiwalnej opisującej przebieg ścieżki dekontaminacji konkretnego materiału w powiązaniu z dokumentacją medyczną pacjenta”.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby w ramach integracji systemu Wykonawcy i systemu AMMS informacja o obiegu materiału użytego m.in. do zabiegu była powiązana z wybranym pacjentem i jego dokumentacją medyczną. System musi zapewniać dostęp do danych archiwalnych. Obsługa funkcjonalności ma się odbywać z poziomu systemu AMMS.

9. Dot. Pkt 2. Prosimy o wyjaśnienie oczekiwanego działania funkcji, opis jest zbyt ogólny i niejasny: „funkcja umożliwiająca podgląd bieżącego statusu dowolnie wybranego zestawu lub narzędzia (gdzie jest i co się z nim dzieje), dowolnego użytkownika materiału sterylnego”.



Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby w ramach integracji systemu Wykonawcy i systemu AMMS możliwy był podgląd aktualnej lokalizacji materiału (zestawu lub narzędzia) dowolnej jednostki szpitala (oddziałów szpitala, bloku operacyjnego, poradni specjalistycznych) wraz z określonym etapem obiegu na którym się znajduje. Obsługa funkcjonalności ma się odbywać z poziomu systemu AMMS.

10. Dot. Pkt 2. Prosimy o wyjaśnienie oczekiwanego działania funkcji, opis jest zbyt ogólny i niejasny: „pobieranie podstawowych opisów (definicji) dowolnych zestawów lub narzędzi z systemu zarządzania obiegiem materiału sterylnego”.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby w ramach integracji systemu Wykonawcy i systemu AMMS system główny (AMMS) posiadał dostęp i możliwość pobierania danych o materiale z systemu Wykonawcy. Pod podstawową definicją zestawów i narzędzi Zamawiający ma na myśli minimum informacje takie jak: nazwa zestawu lub narzędzia, skład zestawu, czy jednostka szpitala będąca właścicielem tego materiału.

11. Dot. Pkt 2. Prosimy o wyjaśnienie oczekiwanego działania funkcji, opis jest zbyt ogólny i niejasny: „integracja personelu i jednostek organizacyjnych”.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby w ramach integracji systemu Wykonawcy i systemu AMMS istniała spójna baza danych personelu i jednostek organizacyjnych Zamawiającego.

12. Dot. Pkt 2. Czy Zamawiający ma na myśli uruchamianie Systemu w nowym oknie poprzez wybranie przycisku w systemie HIS czy też pełną integrację funkcjonalności w systemie HIS?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga spełnienia wymagań funkcjonalnych w zakresie integracji zgodnie z SIWZ (pkt.2) i oczekuje działania wszystkich funkcjonalności w jednym środowisku. Forma integracji zależna jest od indywidualnych ustaleń Wykonawcy z producentem systemu AMMS, firmą Asseco.

13. Dot. Pkt 3. Czy Zamawiający oczekuje przedstawienia Certyfikacji potwierdzającego posiadane umiejętności od producenta urządzeń technologicznych typu myjnie-dezynfektory?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje bezawaryjnego podłączenia urządzeń technologicznych do systemu. Wykonawca składając ofertę do postępowania gwarantuje spełnienie tych wymogów. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga przedstawienia Certyfikacji.

14. Dot. Pkt 3. Czy Zamawiający oczekuje potwierdzonych wdrożeń systemu w analogicznych miejscach w lub poza granicami Polski?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje bezawaryjnego podłączenia urządzeń technologicznych do systemu. Wykonawca składając ofertę do postępowania gwarantuje spełnienie tych wymogów. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga przedstawienia potwierdzonych wdrożeń.



15. Dot. Pkt 4. Prosimy o podanie modeli autoczytników i informacji o możliwości ich podłączenia do zewnętrznych systemów (interfejs komunikacyjny + oprogramowanie)

Odpowiedź: **Zamawiający eksploatuje obecnie autoczytniki 3M Attest Rapid.**

16. Dot. Pkt 4. Czy zamawiający posiada licencje umożliwiające generowanie takich danych na zewnątrz urządzeń?

Odpowiedź: Nie ma potrzeby posiadania takich licencji.

17. Dot. Pkt 4. Jakie interfejsy komunikacyjne mają autoczytniki

Odpowiedź: Zamawiający LAN, protokół HTTP.

18. Dot. Pkt 5. Czy chodzi tylko o urządzenia wymagane w bieżącym postępowaniu, jeżeli nie to o jakie (marka, model) i czy zamawiający zapewni interfejs komunikacyjny do takiej integracji?

Odpowiedź: Chodzi o urządzenia wymagane w bieżącym postępowaniu. Do Wykonawcy należy takie skompletowanie urządzeń i systemu, aby zapewnić ich współdziałanie.

19. Dot. Pkt 6. Proszę o podanie o jaką dokumentację medyczną chodzi.

Odpowiedź: Dokumentację konkretnej procedury medycznej i co za tym idzie dokumentację medyczną pacjenta.

20. Dot. Pkt 7. W jakiej formie zostaną dostarczone dane przez Zamawiającego?

Odpowiedź: **Zamawiający informuje, że w formie papierowej.**

21. Dot. Pkt 7. Czy dane zostaną dostarczone przez zamawiającego w formie elektronicznej w pliku Excel?

Odpowiedź: **Zamawiający informuje, że Nie.**

22. Dot. Pkt 7. Czy dane zostaną dostarczone przez zamawiającego w formie elektronicznej w pliku Word?

Odpowiedź: **Zamawiający informuje, że Nie.**

23. Dot. Pkt 8. Jakim oprogramowaniem dysponuje zamawiający?

Odpowiedź: **Zamawiający informuje, że Eset Protect.**

24. Dot. Pkt.8. Czy UPS jest także elementem Postępowania?

Odpowiedź: **Zamawiający informuje, że tak, podobnie jak serwer.**

25. Dot. Pkt 8. Prosimy o informacje gdzie zostanie umieszczony serwer - czy będzie to Centralna Sterylizatornia czy serwerownia szpitalna czy też inne miejsce (jakie)?

Odpowiedź: **Zamawiający informuje, że Centralna Sterylizatornia.**



26. Dot. Pkt 8. Czy Zamawiający zapewni połączenie serwera do sieci szpitalnej?

Odpowiedź: **Zamawiający informuje, że** Zamawiający umożliwi takie połączenie.

27. Dot. Pkt 8. Czy Zamawiający zapewni zdalny dostęp do serwera jeżeli zostanie podłączony do sieci szpitalnej?

Odpowiedź: **Zamawiający informuje, że** Tak, po spełnieniu wymogów formalnych

28. Dot. Pkt 8. Czy Zamawiający zapewni routing urządzeń podłączonych do sieci?

Odpowiedź: **Zamawiający informuje, że** Zamawiający umożliwi taką funkcjonalność

29. Dot. Pkt 10. Czy nowe wersje systemu będą mogły być instalowane zdalnie przez dostawcę, czy Zamawiający umożliwi taki dostęp?

Odpowiedź: **Zamawiający informuje, że** Tak, Zamawiający umożliwi taki dostęp

30. Dot. Pkt 11. Czy Zamawiający zapewni stały, zdalny dostęp do nadzoru serwisowego online?

Tak, Zamawiający umożliwi taki dostęp.

31. Dot. Pkt 11. Czy Zamawiający zapewni stały, zdalny dostęp do nadzoru serwisowego online do serwera?

Odpowiedź: **Zamawiający informuje, że** Tak, Zamawiający umożliwi taki dostęp.

32. Dot. Pkt 11. Czy Zamawiający zapewni stały, zdalny dostęp do nadzoru serwisowego online do wszystkich komputerów na których zostanie zainstalowane?

Odpowiedź: **Zamawiający informuje, że** Tak, Zamawiający umożliwi taki dostęp.

33. Dot. Pkt 13. Czy Zamawiający zapewni czas reakcji na awarie krytyczne wynikające z działania infrastruktury po stronie Zamawiającego?

Odpowiedź: **Zamawiający informuje, że** Wymaganie opisuje sytuacje, w których infrastruktura sieciowa Zamawiającego jest sprawna.

34. Dot. Pkt 14. Czy Zamawiający zapewni czas reakcji na błędy krytyczne wynikające z działania infrastruktury po stronie Zamawiającego?

Odpowiedź: **Zamawiający informuje, że** Wymaganie opisuje sytuacje, w których infrastruktura sieciowa Zamawiającego jest sprawna.

35. Dot. Pkt 16 Czy Zamawiający ma na myśli pełną dokumentację niezbędną do użytkowania systemu?



Odpowiedź: **Zamawiający informuje, że Tak.**

36. Dot. Pkt 21. Czy urządzenie zewnętrzne o którym mowa jest przedmiotem postępowania?

Odpowiedź: **Zamawiający informuje, że Tak.**

37. Dot. Pkt 21. Czy Zamawiający może określić model urządzenia?

Odpowiedź: **Zamawiający informuje, że Zgodnie z SWZ.**

38. Dot. Pkt 21. Czy Zamawiający nie planuje instalacji stanowisk komputerowych także w salach operacyjnych by ułatwić pracę personelu Bloku Operacyjnego i podnieść bezpieczeństwo pacjentów?

Odpowiedź: **Zamawiający informuje, że Nie. Nie w ramach przedmiotowego postępowania.**

39. Dot. Pkt 25. Czy Zamawiający dopuszcza aplikację desktop jako opcję podobnie jak w punkcie 24?

Odpowiedź: **Zamawiający informuje, że Tak.** Ale Zamawiający wyklucza możliwość udzielania zdalnego dostępu do tych stanowisk w celu instalacji oprogramowania.

40. Dot. Pkt 26. Te funkcjonalności dublują się i wykluczają z opisanymi w pkt 2. Czy mają one być wykonywane w systemie zamawianym przez Zamawiającego w niniejszym postępowaniu czy w HIS?

Odpowiedź: **Zamawiający informuje, że** Zamawiający nie ogranicza sposobu realizacji swoich wymagań przez Wykonawcę. Pkt. 26 opisuje wszystkie funkcjonalności, jakich Zamawiający oczekuje od systemu na stanowiskach poza Centralną Sterylizatornią. A pkt. 2 te z nich, które mają być dostępne wprost, w ramach integracji z HIS.

41. Dot. Pkt 26. Czy Zamawiający oczekuje także funkcjonalności zarządzania magazynem sterylnym na Bloku Operacyjnym?

Odpowiedź: **Zamawiający informuje, że** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

42. Dot. Pkt 26. Czy Zamawiający oczekuje także aby zestawy zwracane po użyciu z Bloku Operacyjnego automatycznie pojawiały się w wersji elektronicznej do przyjęcia w Centralnej Sterylizacji bez konieczności odsyłania etykiet?

Odpowiedź: **Zamawiający informuje, że Tak.** W ramach zleceń (zamówień) wystawianych na Bloku Operacyjnym. Funkcjonalność wymagana w pkt. 2 dot. integracji systemu Wykonawcy z systemem AMMS.

43. Dot. Pkt 32. Czy zamawiający ma na myśli możliwość drukowania wszystkich danych czy raportów, statystyk i zestawień. Obecny zapis wzajemnie się wyklucza.



Odpowiedź: **Zamawiający informuje, że** Zamawiający nie dostrzega konfliktu. Archiwizacja wszystkich danych w bazie danych. Drukowanie raportów, statystyk i zestawień.

44. Dot. Pkt 46. Czy zamawiający ma na myśli automatyczne drukowanie spisu zawartości w momencie wydruku etykiety?

Odpowiedź: **Zamawiający informuje, że** Tak. Z możliwością wydruku takiego spisu w dowolnym późniejszym momencie (dodruk w strefie czystej ale też wydruk dla danych archiwalnych).

45. Dot. Pkt 48. Czy zamawiający ma na myśli tylko dwudzielne etykiety czy też nie wyklucza w przyszłości używania etykiet trójdzielnych (patrz punkt 31)?

Odpowiedź: **Zamawiający informuje, że** Zamawiający ma na myśli tylko dwudzielne etykiety. Ale zgodnie z pkt. 31 nie wyklucza używania w przyszłości także etykiet trójdzielnych, do wybranych zastosowań.

46. Dot. Pkt 53. Czy zamawiający oczekuje procesora minimum i3 lub i5 czy dopuszcza starsze rozwiązania?

Odpowiedź: **Zamawiający informuje, że** Zamawiający nie narzuca ograniczeń w tym zakresie, o ile wybrany sprzęt spełnia przedstawione wymagania.

47. Dot. Pkt 61. Czy Zamawiający zapewni podłączenie przełącznika do sieci szpitalnej?

Odpowiedź: **Zamawiający informuje, że** Tak.

48. Dot. Pkt 61. Czy Zamawiający zapewni podłączenie przełącznika do sieci Centralnej Sterylizatorni?

Odpowiedź: **Zamawiający informuje, że** obowiązek ten leży po stronie Wykonawcy

49. Dot. Pkt 62. Czy chodzi o przyłącza gniazdo RJ45 > komputer czy też gniazdo RJ45 > przełącznik.

Odpowiedź: **Zamawiający informuje, że** Proszę o zapoznanie się ze standardem wykonania sieci komputerowej dla kat. 6

50. Dot. Pkt 62. Czy sieć lokalna jest rozumiana jako sieć szpitalna do przełącznika czy od przełącznika do stacji roboczych?

Odpowiedź: **Zamawiający informuje, że** Sieć lokalna w Centralnej Sterylizatorni.

51. Dot. Pkt 62. Czy przyłącza należy wykonać również na stanowiskach poza Centralną Sterylizatornią?

Odpowiedź: **Zamawiający informuje, że** Nie.

52. Dot. Pkt 62. Czy zamawiający posiada gniazda RJ45 i 230V we wszystkich wybranych punktach gdzie będą znajdowały się stacje robocze, myjnie i sterylizatory oraz inkubatory czy podłączenie jest elementem tego postępowania?



Odpowiedź: **Zamawiający informuje, że** Zgodnie z pkt. 62.

53. Dot. Pkt. 63 Czy zamawiający ma na myśli koszty integracji wyłącznie w zakresie opisanym w pkt 2?

Odpowiedź: **Zamawiający informuje, że** Tak, w zakresie opisanym w pkt. 2, uwzględniając koszty nadzoru autorskiego nad integracją po stronie Asseco

ZESTAW 9

Pytanie nr 1

WARUNKI udziału w postępowaniu, rozdz. VII, pkt. 1, ppkt. 1.4. b) dot. dysponowania osobami, które wykonawca skieruje do realizacji zamówienia.

Prosimy określić w jakim dokumencie i na jakim etapie postępowania należy wskazać osoby żądane w podpunktach b)1, b)2 oraz b)3.

Odpowiedź: **Zamawiający informuje ,że powyższy zapis dotyczy środków podmiotowych określonych w SWZ Rozdziału IX pkt 2.9**

Pytanie nr 2

Odpowiedzi udzielone 06.03.2023, zestaw nr 2, odp. na pyt. nr 10 oraz 22.

W odp. na pyt. nr 10 Zamawiający potwierdził, że na podstawie rozdz. X SWZ, pkt. 1d w przypadku urządzeń Zamawiającemu chodzi o zał. 6c **cz. 3**. Natomiast w odp. na pyt. nr 22 Zamawiający podtrzymał zapisy rodz. X SWZ, pkt 1d, a w tym pytaniu wykonawca także wskazywał **na część 3** załącznika 6c pisząc WNOSIMY o ZMIAMNĘ: *Karty katalogowe/ opisy / foldery / fotografie / informacje producenta / ulotki / prospekty oferowanego asortymentu asortymentu (dotyczy narzędzi chirurgicznych zał.6b i urządzeń zał.6c **cz. 3**). Dokumenty lub oświadczenia sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.*

Prosimy zatem jednoznacznie określić, że poniższe dokumenty wskazane w rozdz. X SWZ, pkt. 1d tj.:

Karty katalogowe/ opisy / foldery / fotografie / informacje producenta / ulotki / prospekty oferowanego asortymentu (dotyczy narzędzi chirurgicznych zał.6b i urządzeń zał.6c)
mają dotyczyć narzędzi chirurgicznych z zał. 6b i urządzeń z zał. 6c **cz. 3**

Odpowiedź: **Zmawiający informuje, że powyższe dokumenty dotyczą urządzeń z zał. 6c **cz. 3****

Pytanie nr 3

Karty katalogowe/ opisy / foldery / fotografie / informacje producenta / ulotki / prospekty oferowanego asortymentu asortymentu (dotyczy narzędzi chirurgicznych zał.6b i urządzeń zał.6c) z opisem produktów, potwierdzające spełnienie wymaganych przez Zamawiającego parametrów, w których został zaznaczony oferowany przedmiot zamówienia (pozycja z numerami katalogowymi); Dokumenty lub oświadczenia sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

Odpowiedzi udzielone 06.03.2023, zestaw nr 2, odp. na pyt. nr 11.

Zamawiający podał w odp., że chodzi tylko o urządzenia z zał. 6c cz. 3, jak w rozdz. X SWZ, pkt. 1 ppkt. 1d (natomiast w tym rozdziale, w podpunkcie 1d jest mowa także o narzędziach).

Prosimy potwierdzić zatem, że poniższe dokumenty :

Certyfikaty zgodności lub deklaracje zgodności zaoferowanych produktów, bądź oświadczenie o posiadaniu certyfikatu zgodności lub deklaracji zgodności zaoferowanych produktów.

będą wymagane tylko do urządzeń z zał. 6c cz. 3.

Odpowiedź :Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 4

Odpowiedzi udzielone 06.03.2023, zestaw nr 2, odp. na pyt. nr 11.

Zamawiający udzielił odp. tylko na część zadanego pytania. Ponawiamy:

Rozdz. IV SWZ pkt. 6: Zamawiający wymaga, aby Wykonawca podał w załączniku nr 6 c) do SWZ *model/typ/numer katalogowy, producenta urządzeń na których będzie świadczył usługi wraz z informacją o roku produkcji i podstawą dysponowania sprzętem.*

Prosimy dostosować powyższy zapis w rozdz. IV SWZ pkt. 6 do treści załączników nr 6c w następujący sposób:

- Zamawiający wymaga, aby Wykonawca podał w załączniku nr 6 c) do SWZ cz. 1 parametr oferowany oraz nazwę systemu / model / producent.
- Zamawiający wymaga, aby Wykonawca podał w załączniku nr 6 c) do SWZ cz. 2 model, producent, rok produkcji.
- Zamawiający wymaga, aby Wykonawca podał w załączniku nr 6 c) do SWZ cz. 3 nazwę urządzenia, nazwę producenta, model / typ, rok produkcji.

Odpowiedź: Zamawiający informuje iż powyższe dane mają być podane zgodnie z zapisami załączników 6c cz 1,2,3 stanowiącymi część dokumentacji zamówienia czyli: załącznik 6c cz1. - parametr oferowany/ ; nazwa systemu/model/producent/ załącznik 6c cz2- model,producent,rok produkcji ;wartość netto ;vat;wartość brutto Załącznik nr 6c cz.3 – nazwa urządzenia,nazwa producenta,model/typ,rok produkcji; podstawa dysponowania sprzętem.

Pytanie nr 5

Odp. z 7 marca 2023, zestaw 4, odp. na pyt. 1.

Zamawiający odpowiedział: „zgodnie dokumentami zamówienia”.

Ponownie prosimy o odpowiedź, że w związku z wymogami dotyczącymi kryterium:

2.3. kryterium C – liczba osób z kwalifikacjami technika sterylizacji przeznaczonych do realizacji zamówienia cyt: „2.3.2. (...) ppkt e). Ilość wskazana przez Wykonawcę w formularzu ofertowym zostanie potwierdzona w załączniku nr 12 do SWZ - wykaz osób oraz przed podpisaniem umowy w oświadczeniu o zatrudnieniu załącznik nr 11 do umowy” Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą wykazu osób wg wzoru stanowiącego załącznik nr 12 do SWZ, w celu potwierdzenia wskazanej w ramach ww. kryterium C liczby osób, a przed popisaniem umowy oświadczenia o zatrudnieniu – załącznik nr 11 do SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający odsyła do zapisów Rozdziału 7 o podmiotowych środkach dowodowych .



Zamawiający zamieszcza opublikowane ogłoszenie o zmianie ogłoszenia w związku z udzielonymi wyjaśnieniami SWZ oraz dokonaną modyfikacją **Wojewódzki Szpital Specjalistyczny nr 5 im. Św. Barbary w Sosnowcu** działając na podstawie art. 135 ust. 3 ustawy z dnia 11 września 2019r. Pzp informuje, iż przedłuża termin składania, otwarcia oraz związania z ofertą.

- Termin składania oferty upływa w dniu 30.03.2022r. , o godzinie 09,00.,
- Termin otwarcia ofert upływa w dniu 30.03.2022r. o godzinie 10,00.,
- Termin związania z ofertą upływa w dniu 27.06.2022r.

Zamawiający dodatkowo zamieszcza załącznik nr 6b17 oraz zmodyfikowany załącznik nr 5 do SWZ

Zamawiający dodatkowo zamieszcza załącznik nr 6b17 oraz zmodyfikowany załącznik nr 5 do SWZ

p.o.
Dyrektor Naczelny
prof.ucz.dr Bartosz Straszak