

Konin, dnia 02.08.2023 roku

WSZ-EP-26/870/2023

**Wykonawcy zainteresowani postępowaniem/
strona internetowa prowadzonego postępowania**

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji pn. **Dostawa wyposażenia socjalno-bytowego, biurowo-administracyjnego, aparatury medycznej oraz fartuchów barierowych w ramach Projektu pn. „Remont Oddziału Obserwacyjno-Zakaźnego z Pododdziałem Zakaźnym Dziecięcym wraz z doposażeniem oddziału i jednostek współpracujących”, nr sprawy WSZ-EP-26/2023**

Odpowiedź na zapytania w sprawie SWZ – nr 4

Działając na podstawie art. 284 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 ze zm.), Zamawiający informuje, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia – zwanej dalej „SWZ”.

Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Dotyczy Pakietu 7

Ponieważ od 2020r obowiązuje norma dotycząca dezynfekcji pomieszczeń drogą powietrzną (PN-EN 17272:2020) prosimy o potwierdzenie, iż zaoferowany aparat powinien spełniać wymagania stawiane przez tą normę.

Odpowiedź:

Zamawiający nie określa powyższego. W ocenie Zamawiającego podniesioną kwestię określają zapisy §1 ust. 3 Projektowanych postanowień umowy zgodnie z którymi Wykonawca oświadcza, że asortyment został dopuszczony do używania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, a Wykonawca spełnił w odniesieniu do tego asortymentu obowiązki i wymagania określone przepisami prawa odnoszącymi odpowiednio do zaoferowanego sprzętu.

Ad. 4 – prosimy o potwierdzenie, iż dezynfekcja wymaganych w p. 4 kubatur ma być przeprowadzana zgodnie z wymaganiami normy PN-EN 17272:2020, co byłoby potwierdzone certyfikatem niezależnej instytucji badawczej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie określa powyższego.

Ad. 9 – Prosimy o doprecyzowanie w jaki sposób Zamawiający będzie badał wielkość kropli rozpraszanych przez urządzenie? Czy Zamawiający wymaga przedstawienia badań niezależnej instytucji potwierdzających, iż krople rozpraszane przez dyszę urządzenia mają wielkość poniżej 5µm?

Odpowiedź:

Zamawiający w tym zakresie będzie opierał się na przedmiotowych środkach dowodowych opisanych w Rozdziale XIX SWZ. Zamawiający nie wymaga przedstawienia badań niezależnej instytucji, ale przyjmie je jako środek dowodowy.

Ad. 15 – prosimy o podanie wg jakich norm powinny być przebadane preparaty chemiczne? Czy chodzi o normy powierzchniowe, które nijak mają się do dezynfekcji przez zamgławianie czy też środki chemiczne oraz aparat powinny być przebadane zgodnie z wymaganiami normy PN-EN 17272:2020 opisującej zautomatyzowany proces dezynfekcji drogą powietrzną?

Odpowiedź:

Zamawiający nie określa powyższego. W ocenie zamawiającego podniesioną kwestię określają zapisy §1 ust. 3 Projektowanych postanowień umowy zgodnie z którymi, Wykonawca oświadcza, że asortyment został dopuszczony do używania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, a Wykonawca spełnił w odniesieniu do tego asortymentu obowiązki i wymagania określone przepisami prawa odnoszącymi odpowiednio do zaoferowanego sprzętu.

Jednocześnie Zamawiający precyzuje, że dedykowane preparaty winny być zarejestrowane w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, przeznaczone do dezynfekcji powietrza, powierzchni, materiałów, wyposażenia i sprzętu w miejscach publicznych włącznie z placówkami służby zdrowia, w związku z tym Zamawiający zmienia zapisy Załącznika nr 2.7 do SWZ – Zestawienie wymaganych parametrów jakościowo-technicznych w punkcie nr 15. Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 2.7 zostaną zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania.

Ad. 15 – Czy Zamawiający wymaga rezultatów badań potwierdzających skuteczność bójczą zaoferowanych środków chemicznych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga powyższego.

Ad. 16 – Prosimy o doprecyzowanie w jaki sposób proces ma być kontrolowany testami chemicznymi? Czy testy te mają pokazywać skuteczność działania środka dezynfekującego czy też jedynie pokazywać, iż środek został zadozowany do pomieszczenia, nie mówiąc nic na temat jego stężenia i skuteczności?

Odpowiedź:

Zamawiający nie precyzuje powyższego tym samym zaakceptuje każde rozwiązanie wypełniające zapis pkt. 16.

Ad. 20 – prosimy o odstąpienie od wymogu dołączenia elastycznego węża podłączanego do urządzenia. Urządzenia do dezynfekcji drogą powietrzną wyposażone są w specjalne głowice rozpraszające środek chemiczny na drobne krople (zgodnie z zapisem p. 9 wielkość kropli nie może przekraczać 5 µm), podłączenie węża spowoduje, iż środek nie będzie rozpraszany, a jedynie rozlewany w miejscu w którym wąż zostanie umieszczony. Jest to sprzeczne z ideą dezynfekcji przez zamgławianie. Dodatkowo do dezynfekcji zanurzeniowej, środek chemiczny powinien być przebadany normami powierzchniowymi, a nie normą PNEN 17272:2020.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego. W ocenie Zamawiającego opisane przez niego rozwiązanie jest użyteczne i nie stoi to w sprzeczności z opisem ponieważ dodatkowa funkcjonalność nie uchyla pierwotnej, podstawowej

funkcji urządzenia (rozpraszanie środka metodą zamglawiania), a jedynie zwiększa spektrum dozowania środka.

Ad. 8 – Prosimy o podanie z jakiej wielkości butelek ma być podawany środek dezynfekcyjny.

Odpowiedź:

Zamawiający nie określa powyższego.

Zamawiający informuje, że niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego Zamówienia.