



Samodzielny Publiczny
Wielospecjalistyczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Bydgoszczy
ul. Ks. Markwarta 4-6, 85-015 Bydgoszcz
tel. centrala 52 / 58-26-200, sekretariat 52 / 58-26-205, fax: 52 / 58-26-209
e-mail: sekretariat@szpitalmsw.bydgoszcz.pl
NIP: 554-22-01-453, REGON: 092325348, ISO 9001:2000
Konto: 53 1130 1075 0002 6035 9320 0007 BGK



Bydgoszcz, dnia 16 listopada 2018 r.

Znak sprawy: **17/2018**

Do Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na „**Zakup i dostawę urządzenia do dekontaminacji pomieszczeń i wyposażenia medycznego**”. Ogłoszenie w Biuletynie Zamówień Publicznych pod 646930-N-2018 z dnia 10.11.2018 r., stronie internetowej Zamawiającego www.szpital-msw.bydgoszcz.pl oraz na tablicy ogłoszeń w siedzibie Zamawiającego.

ZAWIADOMIENIE

W związku ze złożonymi pytaniami, na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (j.t. Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 ze zm.) Zamawiający udziela poniższych wyjaśnień.

PYTANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń, a więc przeprowadzające redukcję $< 6 \log$ ($> 6 \log$ = sterylizacja) posiadające pełne spektrum działania oraz badania potwierdzające skuteczność zgodnie z normą NFT 72-281 (2014) – jedyną obowiązującą normą dotyczącą skuteczności dezynfekcji przez zamgławianie (fumigację)?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga redukcji *Geobacillus Stearothermophilus* 10^6 o 6log w celu zapewnienia większego poziomu zabezpieczenia.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające inżektorowy system umożliwiający kontrolę przepływu środka dezynfekcyjnego zamiast igieł pobierających ciecz?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający odstąpi od czujnika ruchu? Podczas procesu dezynfekcji personel nie może przebywać w pomieszczeniu, oferowane urządzenie wyposażone jest w pilot zdalnego uruchamiania procesu poza pomieszczeniem.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga czujnika ruchu jako dodatkowego zabezpieczenia przed przypadkowymi wtargnięciami do dekontaminowanego pomieszczenia przez osoby niepowołane, postronne.

Pytanie 4

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające możliwość podłączenia do komputera przez kabel USB?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Czy Zamawiający uzna za spełnienie parametru punktowanego w przypadku zaoferowania urządzenia posiadającego oprogramowanie umożliwiające archiwizację na komputerze takich danych jak: numeru

dezynfekcji, data dezynfekcji, godziny dezynfekcji, wielkości pomieszczenia dezynfekowanego, czasu trwania dezynfekcji, **nazwy operatora, nazwy pomieszczenia**, komentarzy?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby zapamiętywanie pomieszczeń i operatorów odbywało się z systemie oferowanego urządzenia.

Pytanie 6

Czy Zamawiający dopuści urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń metodą dyfuzji wspomaganą nadmuchem z prędkością 80 m/s? Taka szybkość wyrzutu środka skutkuje maksymalną zdolnością do penetracji w trudno dostępne miejsca w krótkim czasie. Dodatkowo cyrkulacja obejmuje wtedy całą przestrzeń pomieszczenia. Oferowane urządzenie posiada dyszę statyczną (bez konieczności jej wysuwania podczas procesu).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że czynnik z oferowanego urządzenia wydostaje się za pomocą dyszy ultradźwiękowej.

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wymiarach 300 x 342 x 494mm i niewielkiej wadze 6,2kg wyposażone w uchwyt ułatwiający przenoszenie (mobilność)? Oferowane urządzenie ze względu na małe gabaryty nie wymaga stosowania wózka transportowego, kół jezdnych.

Odpowiedź:

Zamawiający podał maksymalne gabaryty i wagę urządzenia.

Pytanie 8

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu walidacji procesu przy użyciu testów biologicznych geobacillus stearothermophilus 10 do 6? Oferowany system do dezynfekcji pomieszczeń (urządzenie + środek) posiada potwierdzoną badaniami skuteczność zgodnie z normą NFT 72-281 (2014) – jedyną normą na świecie dotyczącą skuteczności dezynfekcji przez zamgławianie (fumigację)? Środki dezynfekujące kompatybilne z urządzeniem są produktami biobójczymi zarejestrowanymi w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, przeznaczonymi do dezynfekcji powietrza, powierzchni, materiałów, wyposażenia i sprzętu w miejscach publicznych włącznie z placówkami służby zdrowia, obszarem klinicznym i w przemyśle.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9

Czy Zamawiający dopuści dedykowane środki dezynfekcyjne w butelkach 1l?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało możliwość podłączenia elastycznego węża do dezynfekcji klimatyzacji/przewodów wentylacyjnych, miejsc trudnodostępnych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11

Czy Zamawiający wymaga zgodnie z polskim prawem, aby środki dezynfekcyjne przeznaczone do urządzenia posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12

Prosimy o wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 12 tygodni od daty podpisania umowy.

Uzasadnienie: Urządzenia tego typu są produkowane na zamówienie, a czas produkcji wynosi do ok. 10 tygodni.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania urządzenia wyposażonego w system poboru czynnika dekontaminującego w którym personel posiada kontrolę nad wprowadzeniem igieł pobierających czynniki dekontaminujący z pojemników (eliminujemy możliwość popełnienia błędu przez obsługę polegającego na nieprawidłowym umieszczeniu pojemników w urządzeniu pociągający za sobą możliwość nieprawidłowego wprowadzenia igieł w przypadku ich automatycznego działania), bez możliwości kontaktu personelu z igłami czy czynnikiem dekontaminującym.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania urządzenia nie wyposażonego w czujnik ruchu.

Uzasadnienie: Z zasady przy procesach biodekontaminacji pomieszczeń dekontaminowane pomieszczenie powinno być zamknięte i odpowiednio oznakowane bez możliwości wejścia kogokolwiek do pomieszczenia ze względu na zagrożenie dla zdrowia i życia pacjentów lub personelu. Czujnik ruchu może zareagować z opóźnieniem, a nawet w przypadku prawidłowej reakcji czujnika ruchu (wykrycie ruchu i zatrzymanie procesu) w pomieszczeniu może znajdować się środek dekontaminacyjny w stężeniu powodującym zagrożenie dla zdrowia i życia.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga czujnika ruchu jako dodatkowego zabezpieczenia przed przypadkowymi wtargnięciami do dekontaminowanego pomieszczenia przez osoby niepowołane, postronne.

Pytanie 15

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania urządzenia bez możliwości podłączenia do komputera za pomocą kabla sieciowego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem wskazania innego sposobu podłączenia urządzenia do urządzeń peryferyjnych.

Pytanie 16

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania urządzenia bez możliwości śledzenia i archiwizacji historii procesu i bez możliwości druku.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga archiwizacji przeprowadzonych procesów w systemie oferowanego urządzenia i dopuszcza możliwość druku na drukarce nie wchodzącej w skład urządzenia.

Pytanie 17

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania urządzenia z możliwością śledzenia i archiwizacji historii procesu za pośrednictwem dedykowanej aplikacji zainstalowanej na urządzeniu mobilnym (smartfon, tablet) z możliwością wydruku z poziomu tej aplikacji.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18

Prosimy o anulowanie punktacji punktu 12: „Możliwość zapamiętywania w systemie pomieszczeń (wystarczy raz zmierzyć pomieszczenie i wpisać dane).”

Uzasadnienie: Podczas wyboru pomieszczenia na panelu kontrolnym urządzenia operator może omyłkowo wybrać inne pomieszczenie. Poza tym za każdym razem warunki panujące w danym pomieszczeniu (temperatura, wilgotność) mogą się różnić, co może mieć istotny wpływ na przebieg procesu. W związku z powyższym prosimy o wprowadzenie wymogu urządzenia, które nie wymaga mierzenia i wprowadzania wymiarów pomieszczenia, a proces odbywa się w pełni automatycznie – urządzenie na podstawie własnych pomiarów ustala dawkę środka w zależności od wymiarów pomieszczenia oraz warunków panujących w pomieszczeniu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 19

Prosimy o wyjaśnienie punktu 13 „Czynnik dezynfekcyjny wydostaje się przez dyszę ultradźwiękową”. Co Zamawiający ma na myśli pod pojęciem „dysza ultradźwiękowa”? Prosimy o anulowanie wyżej wymienionego wymogu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby czynnik z oferowanego urządzenia wydostawał się przez dyszę ultradźwiękową czyli taką, która jest wyposażona w rezonator rozbijający czynnik na mniejsze cząsteczki.

Pytanie 20

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania urządzenia wyposażonego w 4 wentylatory rozprowadzające czynnik dekontaminujący, zabezpieczone przed uszkodzeniem, bez automatycznego wysuwania z urządzenia.

Uzasadnienie: Wymagane przez Zamawiającego rozwiązanie jest niepraktyczne, gdyż wymaga dodatkowych elementów eksploatacyjnych, które podlegają zużyciu, w związku z czym naraża Zamawiającego na dodatkowe, niepotrzebne koszty.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie pod warunkiem, że czynnik z oferowanego urządzenia wydostaje się za pomocą dyszy ultradźwiękowej.

Pytanie 21

Prosimy o wyjaśnienie punktacji punktu 15: „Możliwość zapamiętywania operatorów - łatwa identyfikacja”. Prosimy o informację, ile osób będzie wyznaczonych do obsługi urządzenia.

Uzasadnienie: Zazwyczaj do obsługi tego typu urządzeń jest wyznaczana 1 lub maksymalnie 2 osoby, w związku z czym wprowadzenie powyższego zapisu jest nieuzasadnione i stanowi jedynie ograniczenie konkurencji.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga aby przeszkolono min. 4 osoby, które będą wykonywały procesy dekontaminacji i dlatego chce identyfikować osoby odpowiedzialne za przeprowadzenie konkretnych procesów.

Pytanie 22

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania urządzenia z możliwością dekontaminacji pomieszczeń do 150 m³.

Uzasadnienie: Urządzenie jest zaprojektowane do działania w placówkach służby zdrowia, głównie w szpitalach. Pomieszczenia o największym znaczeniu i najczęściej podlegające procesom dekontaminacji to sale operacyjne, izolatki lub sale chorych, których kubatura z reguły nie przekracza wymienionych 150 m³.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23

Prosimy o wyjaśnienie punktu 17: „Paski testowe sprawdzające skuteczność procesu (nie trzeba robić wymazów - walidacja)”. Czy Zamawiający miał na myśli kontrolę procesu za pomocą dedykowanych testów chemicznych określających, czy środek biodekontaminacyjny znalazł się w pomieszczeniu w określonym stężeniu?

Odpowiedź:

Zamawiający miał na myśli chemiczne paski testowe wskazujące na wypełnienie pomieszczenia przez środek dekontaminujący.

Pytanie 24

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania systemu, którego żaden element składowy nie waży więcej niż 22 kg, natomiast łączna waga mieści się w wyznaczonym przez Zamawiającego przedziale.

Odpowiedź:

Zamawiający określił maksymalną wagę urządzenia.

Pytanie 25

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania systemu, którego żaden element składowy nie przekracza wymiarów określonych przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający określił maksymalne gabaryty urządzenia.

Pytanie 26

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane urządzenie posiadało 3 dodatkowe moduły aeracyjne z wbudowanymi katalizatorami, które po pierwsze polepszają dystrybucję czynnika dekontaminującego w pomieszczeniu, dzięki czemu mamy pewność, że czynnik dekontaminujący dotrze we wszystkie trudno dostępne miejsca, a po drugie, dzięki wbudowanym katalizatorom rozkładającym czynnik dekontaminujący do wody i tlenu przyspiesza czas trwania procesu oraz zapewnia, że po zakończonym procesie w pomieszczeniu stężenie czynnika dekontaminującego spadnie do poziomu wymaganego przez obowiązujące normy dotyczące BHP?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 27

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania systemu mobilnego, składającego się z jednostki głównej (generatora) wyposażonego w 2 kółka oraz wysuwaną rączkę pozwalające na swobodne przemieszczanie oraz 3 jednostek aeracyjnych z dedykowanym wózkiem do ich przewożenia.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 28

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania systemu posiadające dedykowane butelki ze środkiem o pojemności 950 ml zawierające nadtlenuk wodoru w stężeniu 35%.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza dedykowane do oferowanego urządzenia butelki o poj. 950 ml zawierające nadtlenuk wodoru o stężeniu 35%.

Dyrektor
SP WZOZ MSWiA w Bydgoszczy

dr n. med. Marek Lewandowski
/podpis na oryginale/

Wykonano w 1 egz., umieszczono na stronie internetowej