

Sochaczew, dnia 10 października 2018 roku

## Wykonawcy zainteresowani wzięciem udziału w postępowaniu

Sygn. post.: ZP.272.04.2018

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego na „Dostawę sprzętu medycznego dla ZOZ Szpitala Powiatowego w Sochaczewie”**

Na podstawie art.38 ust.1 i ust.2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r., poz.1579 z późn. zm.), Zamawiający przekazuje w załączeniu treść pytań Wykonawców i odpowiedzi Zamawiającego w prowadzonym postępowaniu pn. „Dostawa sprzętu medycznego dla ZOZ Szpitala Powiatowego w Sochaczewie”.

### Wykonawca 1

#### ZADANIE NR 12

#### ZESTAW DO NIEINWAZYJNEGO WSPOMAGANIA ODDECHU U NOWORODKÓW METODĄ NCPAP

##### Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zestawu do nieinwazyjnego wspomaganie oddechu u noworodków metodą NCPAP o poniższych parametrach, jako rozwiązanie równoważne?

1.	Aparat fabrycznie nowy, rok produkcji 2017/2018
2.	Aparat do wspomaganie oddechu metodą nCPAP u noworodków i wcześniaków (w zestawie ze stojakiem jezdny i szyną mocującą)
3.	Może być stosowany u wcześniaków o wadze od 0,5 kg
4.	Generator nCPAP oparty na zasadzie działania zaworu Benveniste ze zbiornikiem objętościowym
5.	Zasilanie 230V, 50 Hz $\pm$ 10%
6.	Wymiary maksymalne: 180x240x145 +/- 10% (wys.xszer.xgł.)
7.	Waga aparatu max. 3 kg
8.	Czas eksploatacji aparatu bez zasilania od 4 do 5 godzin
9.	Zasilanie w powietrze i tlen z sieci szpitalnej w zakresie 3,5 do 6 bar
10.	Monitor ze zintegrowanym wyświetlaczem LCD, nie dotykowy z przyciskami typu „soft touch”
11.	Przepływ mieszaniny powietrza i tlenu regulowany płynnie od 0 - 16 l/min
12.	Stężenie tlenu w zakresie 21 – 100% regulowane płynnie
13.	Obrazowane parametry oddechowe: - krzywa oddechu pacjenta - stężenie tlenu w % oraz w postaci wykresu słupkowego - pomiar oddechu spontanicznego pacjenta - ciśnienie CPAP w cmH <sub>2</sub> O
14.	Tryby oddechowe: 1. Tryb oddechowy nCPAP 2. Tryb oddechowy (wysokie przepływy) HFNC

15.	Parametry oddechowe regulowane
16.	Aparat wyposażony w wyjście RS232
17.	Wyposażony w alarmy akustyczne i optyczne
18.	Automatyczny zapis trendów ciśnienia nCPAP
19.	Alarm przekroczenia ciśnienia w układzie oddechowym
20.	Alarm spadku ciśnienia w układzie oddechowym
21.	Rozłączenie układu oddechowego
22.	Inne alarmy
<b>Wyposażenie</b>	
23.	Nawilżacz z układem automatycznej regulacji wilgotności - 1 szt
24.	przyłącza gazów medycznych, tlen, powietrze (AGA) – 1 para
25.	Układ oddechowy z podgrzewanym ramieniem wdechowym (jednorazowy) wraz z jednorazową komorą do nawilżacza
26.	Jednorazowy generator nCPAP do podłączenia do układu oddechowego pacjenta, generator z regulacją kąta nachylenia w miejscu połączenia z maseczką bądź końcówką donosową, Konstrukcja komory generatora pozwala na precyzyjny pomiar ciśnienia spontanicznego oddechu pacjenta bezpośrednio w generatorze i obrazowanie go w postaci krzywej na monitorze urządzenia, konstrukcja generatora umożliwia podłączenie nebulizatora do komory generatora, W komplecie klin piankowy zapewniający optymalną izolację pomiędzy systemem rurowym a generatorami nCPAP; zwiększający stabilność całego układu
27.	Końcówka donosowa (jednorazowa) w rozmiarach: XS, S, M, L, XL
28.	Maseczka donosowa (jednorazowa) w rozmiarach: XS, S, M, L, XL
29.	Czapeczka do mocowania układu pacjenta w rozmiarach: XXS, XS, S, M, L, XL, XXL, XXXL
30.	Kaniule nosowe wysokich i niskich przepływów. Rurka wykonana z PCV zakończona 15 mm adapterem z poliuretanu. Rozmiar - w zależności od wagi dziecka kodowane kolorami za pomocą silikonowego pierścienia. Dostępne w czterech rozmiarach: wcześniacza, niemowlęca, neonatologiczna, pediatryczna.
31.	Element mocujący w kształcie łezki ułatwia zakładanie i mocowanie kaniul nosowych u niemowląt z możliwości umieszczenia w różnych miejscach twarzy, hydrokoloidowy, bez lateksu. Jeden uniwersalny rozmiar
32.	Owalny plaster z samoprzylepnej taśmy mikroporowatej, którą nakłada się na skórę pacjenta. Na wierzchu taśmy znajdują się przezroczysta osłona zewnętrzna dzięki wyjątkowej konstrukcji mocowanie kaniul/sond jest stabilne i bezpieczne- 5 szt.
33.	Przeglądy techniczne w okresie trwania gwarancji w cenie oferty.
34.	Gwarancja 12 miesięcy
35.	Instrukcja obsługi w j. polskim (z dostawą)
36.	Certyfikat CE
37.	Oferowane urządzenia medyczne muszą posiadać dokumenty potwierdzające, że ich wprowadzenie do obrotu i używania jest zgodne z ustawą z dnia 20 kwietnia 2004 roku o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2004 Nr 93 poz. 896 z późn. zm.)

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

## **Wykonawca 2**

### **Zadanie Nr 4: STANOWISKO DO AUTOMATYCZNEGO MYCIA I DEZYNFEKCJI ENDOSKOPÓW (CPV 33191000) – 1 szt.**

W związku z udziałem w w/w postępowaniu zwracamy się z prośbą o udzielenie odpowiedzi na następujące pytania do postępowania:

**Dotyczy zapisów SIWZ:**

**Pytanie 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

**Odpowiedź:** Oświadczenie winno zostać złożone z zasadami określonymi ustawą PZP. Jeżeli jednak Wykonawca wraz z ofertą złoży oświadczenie o przynależności do grupy kapitałowej, z którego wynikać będzie, że Wykonawca nie należy do jakiejkolwiek grupy kapitałowej, to uzna je za skutecznie, tzn. wskazujące na brak podstaw do wykluczenia Wykonawcy z udziału w postępowaniu..

**Pytanie 2:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu **Termin wykonania zamówienia**. Zamawiający wymaga realizacji zamówienia w terminie do 14 grudnia 2018 roku. Na: Termin wykonania zamówienia: Zamawiający wymaga realizacji zamówienia w terminie 6 tygodni od dnia podpisania umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Dotyczy Umowy:**

**Pytanie 3:** §7 Prosimy o dodanie ustępu o treści: „W przypadku odstąpienia Zamawiającego od Umowy z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego, Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w wysokości 20% szacunkowej wartości niezrealizowanej części zamówienia określonej w § 3 ust.5 powyżej. Obecne zapisy w żaden sposób nie chronią Wykonawcy.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 4: Dotyczy Załącznika nr 2 do Umowy (Warunki gwarancji, rękojmi i reklamacji):**

Punkt I podpunkt 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy do 10 dni roboczych w przypadku wystąpienia konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy. Czas dostaw zagranicznych i ewentualne odprawy celne znacznie wydłużają oczekiwanie na części.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 5:** Punkt III podpunkt 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy do 10 dni roboczych w przypadku wystąpienia konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy. Czas dostaw zagranicznych i ewentualne odprawy celne znacznie wydłużają oczekiwanie na części.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 6:** Punkt III podpunkt 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu dotyczącego zapewnienia sprzętu zastępczego, lub dopuści alternatywnie zapewnienie usługi na zewnątrz placówki na koszt wykonawcy? Tego typu urządzenia zamawiane są zgodnie z wymaganą konfiguracją i nie są dostępne od ręki u producenta, w związku z czym wykonawca nie ma możliwości utrzymywania na stanach magazynowych sprzętów zastępczych.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 7:** Punkt IV podpunkt 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy do 10 dni roboczych w przypadku wystąpienia konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy. Czas dostaw zagranicznych i ewentualne odprawy celne znacznie wydłużają oczekiwanie na części.

**Odpowiedź:** Zgodni z zapisami SIWZ.

**Pytanie 8:** Punkt V Prosimy o usunięcie punktu w całości. Nie ma zasadności podawania warunków, które po zakończeniu okresu gwarancji, mogą być przedmiotem innego zamówienie, czy nawet postępowania przetargowego.

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ. Wykonawcy mogą zostać zobowiązani do świadczenia serwisu pogwarancyjnego, jeżeli specyfika sprzętu nie pozwoli na zapewnienie takiego serwisu na zasadach wolnorynkowych. Tabela narzuca minimalne warunki takiego serwisu, który będzie świadczony na podstawie nowej umowy serwisowej. Wykonawca zobowiązuje się, że taki serwis jest w stanie zapewnić dla zapewnienia sprawności użytkowania sprzętu po upływie okresu gwarancyjnego.**

**Dotyczy Parametry Techniczne:**

**Pytanie 9:** ad` p-t 8. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga myjni z dwoma oddzielnymi komorami pozwalającej na jednoczesne procesowanie dwóch endoskopów oddzielnie w każdej komorze w sposób **asymetryczny**. Takie rozwiązanie umożliwia jednoczesne mycie i dezynfekcje kolonoskopu i gastroskopu .W myjni z jedną komorą - zgodnie z wytycznymi ESGE, ESGNA- nie jest wskazana jednoczesna dezynfekcja gastro i kolonoskopów ze względu na ryzyko zakażeń krzyżowych. Myjnia posiadająca dwie niezależnie działające komory pozbawiona jest tej niedoskonałości .W przypadku awarii myjni jednokomorowej znajdujące się wewnątrz dwa endoskopy automatycznie zostają wyłączone z badań do czasu naprawy .Ta sytuacja nie ma miejsca w oferowanej myjni w dwoma osobnymi komorami .Prosimy także o określenie czy Zamawiający dopuszcza myjnię z dwoma niezależnie ,asymetrycznie działającymi komorami.

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający wymaga („asynchroniczny”).**

**Pytanie 10:** ad` p-t 11. Prosimy o dopuszczenie myjni z panelem w języku angielskim . Dostarczamy wraz z urządzeniem instrukcje w języku polskim.

**Odpowiedź: NIE. Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 11:** ad` p-t 14. Prosimy o dopuszczenie myjni posiadającej dwie niezależne komory pracujące i zasilane oddzielnie. Dzięki temu możliwe jest reprocessowanie endoskopów asynchroniczne lub synchroniczne w komorach. Myjnia z dwoma niezależnymi komorami umożliwia jednoczesne procesowanie gastroskopu i kolonoskopu lub gastroskopu w jednym czasie .Ze względu na zakażenia krzyżowe umieszczenie bronchoskopu i gastroskopu lub kolonoskopu w jednej komorze niesie ogromne ryzyko epidemiologiczne i przez światowe organizacje endoskopii nie jest zalecane. Ponadto w przypadku awarii myjni jednokomorowej znajdujące się wewnątrz dwa endoskopy automatycznie zostają wyłączone z badań do czasu naprawy .Ta sytuacja nie ma miejsca w oferowanej myjni w dwoma osobnymi komorami.

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 12:** ad` p-t 16. Prosimy o dopuszczenie jedynie zwalidowanych z myjnia środków dezynfekcyjnych z substancją czynną opartą o kwas nadoctowy pochodzących od dwóch producentów . Zgodnie z opinią zespołu konsultantów PSSM ( E.Kutrowska, W.Olszak, B.Waszak) preparat dezynfekcyjny i myjący muszą być kompatybilne ,od jednego producenta a parametry ich stosowania zgodne z procesami maszynowymi mycia i dezynfekcji. Zwalidowane z myjnią środki dezynfekcyjne ,gwarantujące skuteczność przeprowadzanych procesów posiadają ściśle określone parametry dozowania ( ilość, czas, temperaturę) dostosowana do określonego typu endoskopu. Każda zmiana zwalidowanych parametrów( poprzez regulację użytkownika , użycie innych preparatów) niesie ryzyko niewłaściwej ,nieprawidłowej, a przez to nieskutecznej dekontaminacji procesowanego endoskopu. Preparaty niezwalidowane ( tzw. dowolnie dobierane) z myjnią nie dają gwarancji mikrobójczości. Badania preparatów zgodnie z obowiązującymi normami dotyczą dezynfekcji manualnej. Stąd wymagania przeprowadzenia walidacji dla stosowania w myjniach. Użycie innych preparatów zwiększa ryzyko zakażeń krzyżowych.

**Odpowiedź: NIE. Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 13:** ad` p-t 19,20. Prosimy o dopuszczenie myjni pracującej w temperaturze pokojowej 20-25 °C, wydłużającej żywotność drogich endoskopów. Wysoka temperatura 50-58°C negatywnie wpływa na trwałość poddawanych jej działaniu materiałów. Zwiększa ryzyko uszkodzenia endoskopu i wymusza wysoko kosztowe naprawy. Ponadto podgrzewanie myjni do temperatury 50-58° C wymaga zastosowania napięcia 400V związanego ze znacznie wyższym zużyciem energii elektrycznej, której cena systematycznie rośnie. Dodatkowo niezbędne jest specjalne przyłącze elektryczne. W związku z powyższym myjnia nie wymaga systemu powiadamiania o przekroczeniu krytycznej temperatury płynu dezynfekcyjnego.

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 14:** ad` p-t 22. Prosimy o dopuszczenie myjni posiadającą możliwość zaprogramowania 9 różnych programów. Standardowo używane są 2-3 programy.

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 15:** ad` p-t 23. Prosimy o dopuszczenie myjni dostarczającej wodę bezpośrednio z sieci wodociągowej poprzez zestaw filtrów gwarantując czystość mikrobiologiczną zgodnie z normą EN ISO 15883 - 4. Myjnia nie wymaga stosowania dodatkowej stacji uzdatniania wody podnoszącej koszty reprocessowania endoskopów.

**Odpowiedź: NIE. Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 16:** ad` p-t 25. Prosimy o dopuszczenie myjni posiadającej system suszenia powierzchni endoskopów zgodnie z normą EN15883 cz 4.za pomocą powietrza oraz opcjonalnie alkoholu. Nie ma regulacji prawnych ani wymogu dosuszania płaszcza zewnętrznego po zakończonym procesie. Źródłem potencjalnych zakażeń są wilgotne kanały wewnętrzne .Każda myjnia niskotemperaturowa po zakończeniu procesowania pozostawia endoskop suchy wewnątrz, zgodnie z wymogami EN ISO 15883. oraz zaleceniami ESGE, ESGNA. Przechowywanie powinno odbywać się w szafie z cyrkulacją powietrza gwarantującej czystość mikrobiologiczną endoskopu. Dodatkowa suszarka (obecna w myjniach wysokotemperaturowych 50-58°C) nie ma więc uzasadnienia a jedynie dodatkowo obciąża energetycznie instalacje szpitalną oraz podnosi koszty obsługi obniżając jednocześnie żywotność endoskopów.

**Odpowiedź: NIE. Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 17:** ad` p-t 27. Prosimy o dopuszczenie myjni z obudową ze stali kwasoodpornej oraz odpornego na działanie środków chemicznych, detergentów używanych w myjni twardego materiału PVC.

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.**

### **Wykonawca 3**

#### **Pytanie 1**

##### **Dotyczy - Zadanie nr 1 – poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści videogastroskop o średnicy kanału roboczego min. 2,8mm? Wszystkie pozostałe parametry zgodne z opisem Zawartym w SIWZ.

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 2**

Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 2% do 1% ?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.**

#### **Pytanie 3**

Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu zgodnie z poniższym: „(...)Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.” ?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.**

**Pytanie 4**

Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 20% do 10%?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.**

**Pytanie 5**

Dotyczy załącznika nr 2 – III warunki gwarancji – pkt. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę by czas na naprawę wynosił 5 dni roboczych od momentu dostarczenia urządzenia do autoryzowanego serwisu (w okresie gwarancji kurierem na koszt Wykonawcy)?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.**

**Pytanie 6**

Dotyczy załącznika nr 2 – III warunki gwarancji – pkt. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę by urządzenie zastępcze dostarczane było w przypadku naprawy trwającej powyżej 5 dni roboczych ?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.**

**Pytanie 7**

Dotyczy załącznika nr 2 – IV warunki serwisu gwarancyjnego – pkt. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę by czas naprawy liczony był w dniach roboczych?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.**

**Pytanie 8**

Dotyczy załącznika nr 2 – V warunki serwisu pogwarancyjnego – pkt. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę by czas naprawy wynosił 7 dni roboczych?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.**

**Pytanie 9**

Dotyczy załącznika nr 1 – zadanie 1 – warunki gwarancji i serwisu – pkt. 20. Czy Zamawiający wyrazi zgodę by urządzenie zastępcze dostarczane było w przypadku naprawy trwającej powyżej 5 dni roboczych?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.**

**Pytanie 10**

Dotyczy załącznika nr 1 – zadanie 1 – warunki gwarancji i serwisu – pkt. 23. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie okresu dostępności części zamiennych do 8 lat?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 11**

Dotyczy załącznika nr 1 – zadanie 1 – warunki gwarancji i serwisu – pkt. 27. Czy Zamawiający wyrazi zgodę by czas naprawy liczony był w dniach roboczych?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.**

**Pytanie 12**

Dotyczy załącznika nr 1 – zadanie 2 – warunki gwarancji i serwisu – pkt. 21. Czy Zamawiający wyrazi zgodę by urządzenie zastępcze dostarczane było w przypadku naprawy trwającej powyżej 5 dni roboczych?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.**

**Pytanie 13**

Dotyczy załącznika nr 1 – zadanie 2 – warunki gwarancji i serwisu – pkt. 24. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie okresu dostępności części zamiennych do 8 lat?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 14**

Dotyczy załącznika nr 1 – zadanie 2 – warunki gwarancji i serwisu – pkt. 28. Czy Zamawiający wyrazi zgodę by czas naprawy liczony był w dniach roboczych?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.**

**Pytanie 15**

Dotyczy załącznika nr 1 – zadanie 3 – warunki gwarancji i serwisu – pkt. 21. Czy Zamawiający wyrazi zgodę by urządzenie zastępcze dostarczane było w przypadku naprawy trwającej powyżej 5 dni roboczych?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.**

**Pytanie 16**

Dotyczy załącznika nr 1 – zadanie 3 – warunki gwarancji i serwisu – pkt. 24. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie okresu dostępności części zamiennych do 8 lat?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 17**

Dotyczy załącznika nr 1 – zadanie 3 – warunki gwarancji i serwisu – pkt. 28. Czy Zamawiający wyrazi zgodę by czas naprawy liczony był w dniach roboczych?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.**

**Pytanie 18**

Dotyczy załącznika nr 1 – zadanie 4 – warunki gwarancji i serwisu – pkt. 35. Czy Zamawiający wyrazi zgodę by urządzenie zastępcze dostarczane było w przypadku naprawy trwającej powyżej 5 dni roboczych?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.**

**Pytanie 19**

Dotyczy załącznika nr 1 – zadanie 4 – warunki gwarancji i serwisu – pkt. 37. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie okresu dostępności części zamiennych do 8 lat?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 20**

Dotyczy załącznika nr 1 – zadanie 4 – warunki gwarancji i serwisu – pkt. 33. Czy Zamawiający wyrazi zgodę by czas usuwania awarii wynosił 5 dni roboczych?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.**

**Pytanie 21**

Dotyczy załącznika nr 1 – zadanie 9 – warunki gwarancji i serwisu – pkt. 25. Czy Zamawiający wyrazi zgodę by urządzenie zastępcze dostarczane było w przypadku naprawy trwającej powyżej 5 dni roboczych?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.**

**Pytanie 22**

Dotyczy załącznika nr 1 – zadanie 9 – warunki gwarancji i serwisu – pkt. 28. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie okresu dostępności części zamiennych do 8 lat?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 23**

Dotyczy załącznika nr 1 – zadanie 9 – warunki gwarancji i serwisu – pkt. 32. Czy Zamawiający wyrazi zgodę by czas naprawy liczony był w dniach roboczych?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.**

#### **Wykonawca 4**

##### **Pytanie 1 – do opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 1 ( zadanie 4, pkt 5)**

Czy Zamawiający wymaga, aby myjnia-dezynfektor spełniała również wymagania ogólne normy EN ISO 15883-1 dla wszystkich myjni-dezynfektorów stosowanych w obszarze medycznym?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający wymaga.**

##### **Pytanie 2 – do opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 1 ( zadanie 4, pkt 8)**

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie umożliwiało umycie dwóch endoskopów jednocześnie lub niezależnie, asynchronicznie? Każda myjnia na dwa endoskopy pozwala na umycie dwóch endoskopów jednocześnie więc obecny zapis SIWZ nic nie wnosi, natomiast tylko niektóre myjnie pozwalają na umycie dwóch endoskopów niezależnie, asynchronicznie co znacznie usprawnia pracę personelu i zwiększa wydajność myjni.

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający wymaga.**

##### **Pytanie 3 – do opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 1 ( zadanie 4, pkt 13)**

Prosimy o odstąpienie od wymogu możliwości indywidualnego programowania pracy urządzenia przez użytkownika. Taki zapis jest z sprzeczny z wymaganiami ROZPORZĄDZENIA MINISTRA ZDROWIA z dnia 26 czerwca 2012 r. w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą (Załącznik nr 5 Szczegółowe wymagania, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia pracowni badań endoskopowych) gdzie jest wyraźne wskazanie, że myjnia ma zapewniać w pełni powtarzalny proces mycia i dezynfekcji. Dodatkowo norma EN ISO 15883-4 dot. myjni endoskopowych, określa, że wartość każdej zmiennej procesu, która wpływa na skuteczność cyklu, powinna być wstępnie ustalona, a regulacja powinna wymagać użycia kodu, klucza lub narzędzia.

**Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od takiego wymogu.**

##### **Pytanie 4 – do opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 1 ( zadanie 4, pkt 14)**

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie równoważne gdzie myjnia jest ładowana od góry i posiada karbowane dno komory minimalizujące powierzchnię podparcia endoskopu oraz tubę do umieszczenia sondy endoskopu w bezpieczny sposób eliminujący zbyt duże naprężenia i znacznie ograniczający miejsca styku? W tym rozwiązaniu również znajduje się koszyk do mycia akcesoriów endoskopowych.

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.**

##### **Pytanie 5 – do opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 1 ( zadanie 4, pkt 18)**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga urządzenia, które posiada miejsce na kanistry ze środkami chemicznymi i przez określenie w pełni automatycznego urządzenia rozumie urządzenie, które również samodzielnie pobiera odpowiednią dżę koncentratu bezpośrednio z podłączonego kanistra. Bez konieczności przelewania koncentratów z kanistra do zbiornika myjni, co niesie ze sobą ryzyko popełnienia błędu, jak również ekspozycji na środek chemiczny.

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający potwierdza.**

##### **Pytanie 6 – do opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 1 ( zadanie 4, pkt 20)**

Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający zamierza pracować na preparatach dezynfekcyjnych opartych na bazie aldehydu glutarowego? W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o odstąpienie temperatur procesu dezynfekcji i pozostawienie tylko zapisu dot. zabezpieczenia termicznego przy temp. max 60°C. Preparaty dezynfekcyjne na bazie kwasu nadoctowego działają w niższych temperaturach niż zostały podane, co jest z korzyścią dla żywotności endoskopu.

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający zamierza pracować na Aldehydzie Glut., nie wyklucza zmiany na kwas Nadcoctowy.**



**Pytanie 7 – do opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 1 ( zadanie 4, pkt 22)**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie, w którym użytkownik, w zależności od podłączonych preparatów ma do wyboru z panelu sterowania 2-3 programy? Obecny zapis jest z sprzecznym z wymaganiami ROZPORZĄDZENIA MINISTRA ZDROWIA z dnia 26 czerwca 2012 r. w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą (Załącznik nr 5 Szczegółowe wymagania, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia pracowni badań endoskopowych) gdzie jest wyraźne wskazanie, że myjnia ma zapewniać powtarzalny proces mycia i dezynfekcji. Dodatkowo norma PN-EN ISO 15883-4 dot. myjni endoskopowych, określa, że wartość każdej zmiennej procesu, która wpływa na skuteczność cyklu, powinna być wstępnie ustalona, a regulacja powinna wymagać użycia kodu, klucza lub narzędzia. Dodatkowo aż 10 programów do wyboru utrudnia tylko wybór personelowi właściwego programu, a nie ma żadnego uzasadnienia merytorycznego.

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 8 – do opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 1 ( zadanie 4, pkt 24)**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie, które wraz z systemem wodnym opisanym w punkcie 23 zapewnia dostarczenie do ostatniego płukania wody w pełni zdezynfekowanej, filtrowanej i zdemineralizowanej metodą odwróconej osmozy?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 9 – do opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 1 ( zadanie 4, pkt 25)**

Prosimy o odstąpienie od wymogu wyposażenia myjni w suszarkę i dopuszczenie rozwiązania równoważnego tj. przedmuchiwanie kanałów endoskopu na koniec procesu przefiltrowanym powietrzem. Takie rozwiązanie jest zgodne z wymaganiami normy EN ISO 15883-4. W tak krótkim czasie trwania procesu nie ma możliwości pełnego dosuszenia kanałów, a przedmuchiwanie endoskopu podgrzewanym powietrzem stwarza dodatkowe ryzyko uszkodzenia tego termolabilnego sprzętu.

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający odstępuje i dopuszcza rozwiązanie równoważne.**

**Pytanie 10 – do opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 1 ( zadanie 4, pkt 27)**

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie równoważne tj. urządzenie, którego obudowa jest wykonana ze stali malowanej proszkowo z elementami wykonanymi ze stali kwasoodpornej?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 11 – do opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 1 ( zadanie 4, pkt 27)**

Czy dopuści urządzenie, którego komora wykonana jest z tworzywa sztucznego odpornego na działanie środków myjących i dezynfekcyjnych?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 12 – do opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 1 ( zadanie 4 – pytanie ogólne)**

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie umożliwiała pracę na środkach dezynfekcyjnych na bazie aldehydu glutarowego oraz kwasu nadoctowego?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający wymaga aby urządzenie umożliwiała pracę na środkach dezynfekcyjnych na bazie aldehydu glutarowego.**

**Pytanie 13 – do opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 1 ( zadanie 4 – pytanie ogólne)**

Czy z powodu ryzyka przenoszenia zakażeń drogą krzyżową w momencie odkładania brudnego endoskopu przed włożeniem go do myjni, Zamawiający wymaga, aby myjnię otwierało się bez użycia rąk, np. przez przycisk nożny?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 14 – do opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 1 ( zadanie 4 – pytanie ogólne)**

Czy Zamawiający wymaga, aby każdy kanał endoskopu był niezależnie podłączany i zasilany niezależną pompą, co jest rozwiązaniem najbardziej zalecanym w normie EN ISO 15883-4? Z uwagi na różnice w średnicach kanałów endoskopu, tylko takie rozwiązanie pozwala na w pełni bezpieczne i skuteczne procesowanie endoskopu.

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 15 – do opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 1 ( zadanie 4 – pytanie ogólne)**

Na rynku medycznym są już dostępne myjnie endoskopowe różnych producentów, których cały program mycia i dezynfekcji nie przekracza 25 min. w przypadku stosowania kwasu nadoctowego i 30 min. w przypadku stosowania aldehydu glutarowego. Czy Zamawiający wymaga myjni spełniającej takie czasy procesu?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 16 – do opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 1 ( zadanie 4 – pytanie ogólne)**


Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z wymaganiami normy EN ISO 15883-4, myjnia zgłaszała ewentualną niedrożność kanału, ale też dodatkowo pozwalała zidentyfikować zablokowany kanał?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający wymaga.**

**Wszelkie zmiany treści SIWZ stanowią jej integralną część.**

**Pozostałe zapisy SIWZ nie ulegają zmianie.**

Z poważaniem,

w z. STOWOSZY  
  
Tadeusz Głuchowski  
wicestarosta