



INFORMACJA NR 1 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamieńskiego 73a zgodnie z art. 135 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.) jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.:

„Dostawa sterylizatora plazmowego”.

Pytanie nr 1 (Dotyczy: Załącznika nr 1.1 do SWZ – Zestawienie parametrów technicznych – pkt. 5)

Zwracam się do Zamawiającego o możliwość zaoferowania urządzenia o szerokości 770 mm przy zachowaniu pozostałych parametrów wskazanych w punkcie 5.

Uzasadnienie: Węższy obrys nie wpływa na pozostałe wymogi Zamawiającego względem parametrów urządzenia. Dodatkowo Wykonawca zapewni obłachowanie przestrzeni wokół sterylizatora dla zachowania bariery sterylnej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2 (Dotyczy: Załącznika nr 1.1 do SWZ – Zestawienie parametrów technicznych – pkt. 10)

Zwracam się do Zamawiającego o możliwość zaoferowania sterylizatora o wysokości komory 400 mm.

Uzasadnienie: Proponowany wymiar jest niższy od zadanego jedynie o 2 centymetry i pozostaje w zgodzie z wymogami Zamawiającego dotyczących objętości komory w punktach: 7, 8, 11 oraz 12.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 3 (Dotyczy: Załącznika nr 1.1 do SWZ – Zestawienie parametrów technicznych – pkt. 21)

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

Uzasadnienie: System jednorazowych naboji jest zdecydowanie bardziej bezpieczny dla personelu oraz pozwala na znaczną oszczędność finansową dla Zamawiającego w porównaniu z pojemnikiem z czynnikiem sterylizującym na 5 cykli obligującym Zamawiającego do zużycia go w krótkim przedziale czasu od momentu zainstalowania w sterylizatorze lub w przypadku braku wykorzystania całości czynnika – jego straty oraz niebezpiecznej dla personelu utylizacji pozostałości.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 4 (Dotyczy: Załącznika nr 1.1 do SWZ – Zestawienie parametrów technicznych – pkt. 22)

Zwracam się o możliwość zaoferowania jako rozwiązanie równoważne czynnika sterylizującego w systemie jednorazowych pojemników z czynnikiem sterylizującym (1 pojemnik na 1 cykl). Pojemniki zabezpieczone RFID uniemożliwiającym rozpoczęcie cyklu ze zużyтым/przeterminowanym nabojem. Termin przydatności pojemnika 12 miesięcy (w temperaturze 5-30°C).

Uzasadnienie: Podane przez Zamawiającego parametry jak i ich konfiguracja są tożsame z opisem sterylizatora Human Meditek HMTS 142 dając możliwość złożenia oferty tylko jednemu Wykonawcy - dystrybutorowi ww. sterylizatorów w Polsce – firmie Greenpol. Prawo Zamówień Publicznych (PZP) zgodnie z art. 7 ust. 1



bezpośrednio wskazuje na obowiązek Zamawiającego polegający na przygotowaniu i przeprowadzeniu postępowania o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 5 (Dotyczy: Załącznika nr 1.1 do SWZ – Zestawienie parametrów technicznych – pkt. 24)

Zwracam się do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu technologii dodatkowego pojemnika na wodę opisanego w punkcie 24. lub uznania za rozwiązanie równoważne bardziej nowoczesnego systemu który całkowicie eliminuje konieczność neutralizacji niewykorzystanego nadtlenu wodoru.

Uzasadnienie: Opisana w punktach 21. oraz 24. technologia iniekcji czynnika sterylizującego z góry zakłada, iż jego część znajdująca się w objętości kasety/butli będzie pozostawała niewykorzystana i będzie musiała podlegać procesowi utylizacji. Zwracam uwagę Zamawiającego na fakt, iż opisana w punkcie 24. technologia neutralizacji jest równoznaczna z „wylaniem” części czynnika który z powodów nieprecyzyjnego dozowania będzie musiał zostać usunięty z kasety/butli, przy jednoznacznym stwierdzeniu iż nadtlenek wodoru jest kosztowną metodą sterylizacji a cena zakupu kasety/butli/naboju jest niebagatelna.

Bezpieczny nabój jednorazowy stanowi gwarancję kosztu na każdy cykl, jest całkowicie bezpieczny dla personelu, a pojemniki po zużytych środku sterylizującym nie wymagają specjalnej utylizacji, mogą być traktowane jako odpad komunalny. Automatyczny załadunek i rozładunek pojemnika z czynnikiem sterylizującym, zabezpieczony jest także przed niepowołanym otwarciem szuflady z pojemnikiem sterylizacyjnym podczas trwania całego cyklu sterylizacji. Pojemniki zabezpieczone RFID uniemożliwiają rozpoczęcie cyklu ze zużytym/przeterminowanym nabojem. Termin przydatności pojemnika 12 miesięcy (w temperaturze 5-30°C).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 6 (Dotyczy: Załącznika nr 1.1 do SWZ – Zestawienie parametrów technicznych – pkt. 27)

Zwracam się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści zawartych w punkcie 27 jakoby każdy cykl sterylizacyjny miał składać się z dwóch powtarzalnych po sobie faz generowania plazmy, zachowujących takie same parametry: temperatury, ciśnienia i stężenia czynnika sterylizującego? Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej mając na myśli, iż każdy cykl powinien składać się przynajmniej z dwóch powtarzalnych po sobie iniekcji czynnika sterylizującego o takich samych parametrach temperatury, ciśnienia wewnątrz komory oraz stężenia gazu?

Uzasadnienie: Zgodnie z definicją procesu sterylizacji, sterylizatory z nadtlaniem wodoru działają poprzez ekspozycję wsadu na działanie sterylantu gazowego H₂O₂ w próżni. Gaz jest wprowadzany do komory sterylizatora w postaci kilku „impulsów”, następnie jest on rozprowadzany wewnątrz komory w procesie dyfuzji. Po fazie ekspozycji na środek sterylizujący, faza plazmy służy do usuwania pozostałości nadtlenu wodoru, aby zapewnić brak niebezpiecznych resztek gazu na końcu procesu. Dodatkowo, zgodnie z parametrem w punkcie 30 Zamawiający punktuje jedynie tę opcję w której faza plazmy przebiega poza komorą sterylizacyjną.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przynajmniej dwie powtarzalne po sobie iniekcje czynnika o takich samych parametrach temperatury, ciśnienia komory oraz stężenia gazu. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 7 (Dotyczy: Załącznika nr 1.1 do SWZ – Zestawienie parametrów technicznych – pkt. 35)

Zwracam się do Zamawiającego o uznanie za rozwiązanie równoważne dostarczenie oświadczenia producenta popartego jego gwarancją producencką, iż każde narzędzie producentów wskazanych przez Zamawiającego w punkcie 35 może zostać bezpiecznie wysterylizowane w tym urządzeniu zgodnie z jego instrukcją obsługi.

Uzasadnienie: Ilość dostępnych na rynku narzędzi w konfiguracji producent i model jest niepoliczalna i podlega ciągłej modyfikacji. Ponadto Użytkownika do wykonania prawidłowej dekontaminacji narzędzia obowiązuje każdorazowo i jedynie instrukcja obsługi producenta narzędzia a nie urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.



Pytanie nr 8 (Dotyczy: Załącznika nr 1.1 do SWZ – Zestawienie parametrów technicznych – pkt. 40)

Zwracam się do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu postawionego w punkcie 40 z uwagi na uzasadnienia przytoczone w powyższych pytaniach nr 4 oraz 5 takich jak: obowiązek Zamawiającego polegający na przygotowaniu i przeprowadzeniu postępowania o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców oraz z uwagi na ekonomię, ergonomię i bezpieczeństwa personelu szpitala.

Uzasadnienie: możliwość wykonania min. 12 cykli powierzchniowych z jednego zasobnika jest wyszczególniona tylko w karcie katalogowej urządzenia Human Meditek. Parametr ten nie określa w sposób wymierny i jasny dla pozostałych producentów ilości środka sterylizującego wykorzystanego na jeden cykl jest zatem niemożliwa do przeliczenia dla pozostałych producentów/dystrybutorów.

Odpowiedź: Zamawiający *podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.*

Pytanie nr 9 (Dotyczy: Załącznika nr 1.1 do SWZ – Zestawienie parametrów technicznych – pkt. 41)

Zwracam się o możliwość zaferowania jako rozwiązanie równoważne sterylizatora plazmowego z zintegrowaną drukarką po stronie załadowniczej oraz z możliwością wydruku parametrów po stronie wyładowniczej na dostarczonej drukarce.

Odpowiedź: Zamawiający *podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.*

Pytanie nr 10 – dotyczy umowy, § 8, pkt. 2, ppkt. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §8, pkt. 2, ppkt. 5 umowy w sposób następujący “Wykonawca w okresie gwarancji zobowiązuje się w ramach wynagrodzenia umownego do: 5) wymiany wadliwego elementu/części urządzenia medycznego na nowy w przypadku 3 awarii powodujących jego wyłączenie z eksploatacji w okresie trwania gwarancji, przy spełnieniu warunków naprawy gwarancyjnej”?

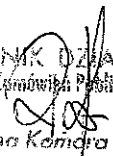
Odpowiedź: *W przypadku wystąpienia więcej jak 3 awarii urządzenia medycznego w okresie 12 miesięcy trwania gwarancji Wykonawca wydłuży okres gwarancji o łączny czas przestoju urządzenia medycznego.*


Pytanie nr 11 dotyczy umowy, § 8, pkt. 2, ppkt. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu przystąpienia do usunięcia awarii do 72h?

Odpowiedź: Zamawiający *podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.*

Powyższe zmiany są integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców, biorących udział w w/w postępowaniu Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.

KIEROWNIK DZIAŁU
Zaproszenia i Zamówień Publicznych

Romana Komara

REFERENT
ds. Zamówień Publicznych

Małgorzata Cierpka