

Słupsk dnia 21. 09. 2021 r.

Numer sprawy nr: SE-407/28/21

Wykonawcy w postępowaniu

Odpowiedzi na zadane pytania

dotyczące Opisu przedmiotu zamówienia w prowadzonym postępowaniu w trybie **zaptania ofertowego na dostawę urządzenia do dekontaminacji przedziału medycznego ambulansu.**

W dniu 20 września 2021 r. Zamawiający otrzymał pytania dot. Opisu przedmiotu zamówienia. Poniżej zamieszczamy treść pytań oraz odpowiedzi zamawiającego.

1. Ponieważ podane w SIWZ normy bójcze (EN 14476, EN 13727, EN 13704, EN 13624) dotyczą badań metodą powierzchniową, zaś urządzenia do dezynfekcji przez zamgławianie powinny spełniać wymagania normy PN-EN ISO 17272:2020, to czy Zamawiający wymaga aby konstrukcja i działania zaoferowanego urządzenia spełniały wymagania obecnie obowiązującej normy PN-EN ISO 17272:2020? Środki chemiczne charakteryzują się zupełnie inną skutecznością w przypadku działania powierzchniowego (spryskanie bądź przecieranie), a zupełnie inną w przypadku rozpylenia i dezynfekcji metodą zamgławiania.

Odp. Zgodnie z Opiszem warunków zamówienia.

2. Czy Zamawiający stawia jakiegokolwiek wymagania dotyczące skuteczności (redukcja drobnoustrojów) oraz czasu potrzebnego do osiągnięcia tych rezultatów? W przypadku urządzeń spełniających normę PN-EN ISO 17272:2020 wymagania takie są opisane normatywnie, w przypadku braku wymogu zgodności z przywołaną normą Zamawiający nie specyfikując naraża się na ryzyko zakupu urządzenia, które swoją deklarowaną skuteczność osiąga np. po 8 czy 12h, co w przypadku ambulansu medycznego nie wydaje się czasem akceptowalnym.

Odp. Zgodnie z Opiszem warunków zamówienia.

3. Czy Zamawiający oczekuje urządzenia dokonującego dyfuzji preparatu dezynfekcyjnego przy użyciu dysków obrotowych oraz wentylatora (zamiast kierunkowej dyszy), co w znacznym stopniu eliminuje problem odpowiedniego ustawienia urządzenia w pomieszczeniu (karetce) tak, aby dotarcie suchej, mikronizowanej mgły było równomierne, dzięki wylotowi preparatu bezpośrednio do góry?

Odp. Zamawiający oczekuje urządzenia z dyszą kierunkową.

4. Czy zamawiający oczekuje dodatkowej (opcjonalnej) możliwości uruchamiania urządzenia bez podłączenia do sieci, dzięki zamontowanej baterii NiMh w urządzeniu?

Odp. Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, ale nie wymaga.

5. Ad. 4 – Prosimy o doprecyzowanie czy podana w pkt. 4 zał. Nr 1 wartość mocy 1.300W dotyczy mocy maksymalnej czy też minimalnej?

Odp. Zamawiający oczekuje urządzenie o mocy maksymalnej 1300W.

6. Ad. 5 – Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej wymagając, aby zaoferowane urządzenie umożliwiała dezynfekcję powierzchni od 5 do 1000m³? Powierzchnia wyrażana jest w m², a nie m³. Czy Zamawiający miał na myśli kubaturę zamglawianych pomieszczeń?

Odp. Zamawiający miał na myśli kubaturę wyrażoną w m³.

7. Ad. 5 – Ponieważ urządzenie ma służyć do dezynfekcji karetek prosimy o odstąpienie od wymogu możliwości dekontaminacji 1000m³. Przedziały medyczne ambulansu mają kubaturę maksymalnie 20m³ więc wymaganie możliwości dekontaminacji pomieszczeń 50 krotnie większych nie ma żadnego uzasadnienia merytorycznego ani funkcjonalnego.

Odp. Zgodnie z Opisem warunków zamówienia.

8. Ad. 6 – Prosimy o doprecyzowanie czy w przypadku zaoferowania urządzenia wytwarzającego cząsteczki w zakresie 5-6µm Zamawiający przyzna punkty proporcjonalnie czy też przyporządkuje do jednej z grup wyspecyfikowanych? Jeśli tak to do jakiej grupy i na jakich zasadach.

Odp. Zamawiający zmienia zapis w pkt 6 parametrów tj. od 4 - 5 mikronów - 20 pkt. powyżej 5 mikronów - 0 pkt.

9. Ad. 7 – Prosimy o doprecyzowanie jakiego spektrum bójczego i w jakim czasie oczekuje Zamawiający dla podanych stężeń środka dezynfekcyjnego? Wiele urządzeń pozwala na zwiększenie skuteczności bójczej i/lub skrócenie czasu trwania procesu dezynfekcji poprzez zwiększenie dozy środka. W wielu przypadkach producenci dopuszczają nawet stężenie na poziomie 1ml/m³, co jednak nie gwarantuje uzyskiwania jakichkolwiek efektów bójczych.

Odp. Zgodnie z Opisem warunków zamówienia.

10. 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 posiadające ważność min. do 2024r. oraz potwierdzające pełne spektrum bójcze (skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor)?

Odp. Zgodnie z Opisem warunków zamówienia.

11. Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie wyposażone było w dotykowy panel z diodami LED umożliwiający wygodny wybór kubatury dezynfekowanego pomieszczenia?

Odp. Zgodnie z Opisem warunków zamówienia.

12. Czy Zamawiający wymaga aby system do dezynfekcji pomieszczeń (urządzenie + środek) posiadał potwierdzoną badaniami skuteczność zgodnie z normą NFT 72-281 (2014) lub PN-EN-17272 (2020) – jedynymi normą na świecie dotyczącą skuteczności dezynfekcji przez zamglawianie (fumigację)?

Odp. Zgodnie z Opisem warunków zamówienia.

13. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane środki dezynfekcyjne były dopuszczone do stosowania w obszarze medycznym i było to potwierdzone w rejestracji biobójczej?

Odp. Zamawiający dopuszcza środek medyczny oraz biobójczy.

14. Czy Zamawiający wymaga dostarczenia urządzenia do dezynfekcji pomieszczeń metodą suchej mgły o wielkości kropli 5 mikrometrów? Taka wielkość kropli zapewnia optymalną zdolność penetracji środka, przy jednoczesnym zachowaniu właściwości mgły suchej tzn. nie pozostawiającej osadu ani wilgoci na powierzchniach dezynfekowanych i nie wpływającej szkodliwie na urządzenia medyczne oraz elektroniczne pozostawione w pomieszczeniu.

Odp. Zgodnie z Opisem warunków zamówienia.

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

Odp. Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, ale nie wymaga.

16. Czy Zamawiający oczekuje, aby urządzenie miało możliwość odczytu parametrów dezynfekcji (data, godzina rozpoczęcia, godzina zakończenia) oraz późniejszego ich wydruku, celem potwierdzenia przeprowadzonej dezynfekcji?

Odp. Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, ale nie wymaga.

17. Czy Zamawiający dopuści urządzeni o wadze 6,2kg, mocy 1000W?

Odp. Zgodnie z Opisem warunków zamówienia.

18. Zgodnie z definicją wyrobu medycznego podaną w art. 2 ust. 1 pkt. 38 ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń nie jest wyrobem medycznym.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń posiadające deklaracje zgodności CE producenta potwierdzającą dopuszczenie do obrotu? 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.

Odp. Zgodnie z Opisem warunków zamówienia.

Dotyczy projektu umowy

1. Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 4 ust. 1 poprzez nadanie mu brzmienia:

1. Wykonawca udziela .. miesięcznej gwarancji i rękojmi na dostarczony przez siebie towar, licząc od dnia podpisania bezusterkowego protokołu odbioru. W przypadku wykonania napraw gwarancja na te naprawy ulega przedłużeniu o czas naprawy.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapis § 4 ust. 1.

2. Czy Zamawiający zmieni § 4 ust. 7 poprzez nadanie mu brzmienia:

7. W przypadku zaistnienia sytuacji uniemożliwiającej wykonanie naprawy gwarancyjnej tj. usunięcie wady towaru, Wykonawca wymieni towar na taki sam, pozbawiony wad w terminie 14 dni roboczych od daty zgłoszenia wady towaru lub w innym terminie uzgodnionym przez Strony.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapis § 4 ust. 7.

3. Czy Zamawiający zmieni § 6 ust. 1, ust. 3 i 4, ust. 8 poprzez nadanie mu brzmienia:

1. W przypadku zwłoki dostawy towaru Wykonawca zobowiązany jest do zapłacenia kary umownej w wysokości 0,2 % wynagrodzenia brutto za każdy dzień zwłoki.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapis § 6 ust. 1.

3. W przypadku nienależytego wykonywania przez Wykonawcę podstawowych obowiązków wynikających z niniejszej umowy, Zamawiający ma prawo obciążyć Wykonawcę karą umowną w wysokości o 7 % wynagrodzenia brutto, a Wykonawca wyraża zgodę na potrącenie wskazanej należności z wystawionej faktury VAT, z zastrzeżeniem art. 15r1 ust. 1 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz. U. poz. 374, 567, 568, 695, 875 i 1086)

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapis § 6 ust. 3.

Ustawa z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych przewiduje odejście od fakultatywności dokonywania zmiany umowy na rzecz jej obligatoryjności, gdy zamawiający stwierdzi, że okoliczności związane z Covid-19 wskazane przez wykonawcę mają wpływ na należyte wykonanie umowy. Ustawa przewiduje też zakaz potrącania kar umownych zastrzeżonych na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy w okresie ogłoszenia stanu zagrożenia epidemicznego albo epidemii oraz przez 90 dni od dnia ich odwołania.

4. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kary umownej w wysokości 15 % wartości

brutto umowy, o której mowa w § 5 ust 1 w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca. Zamawiający zobowiązany jest do zapłaty kary umownej w wysokości 15 % wartości brutto umowy, o której mowa w § 5 ust 1 w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które on odpowiada oraz odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z przyczyn obciążających Zamawiającego.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapis § 6 ust. 4.

8. Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za niedotrzymanie terminu realizacji umowy, powstałe z przyczyn obciążających Zamawiającego lub osób którymi się posługuje.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapis § 6 ust. 8.

4. Czy Zamawiający dopuszcza możliwość dodania w § 6 ust. 11 o treści:
„11. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności nie wynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zapisu w § 6 ust. 11.

5. Czy Zamawiający dopuszcza zmianę § 10 ust. 2 poprzez dodanie zdania drugiego o treści:
„Przed wdaniem się w spór sądowy strony zobowiązują się do przeprowadzenia negocjacji w celu jego ugodowego załatwienia”.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zapisu w § 10 ust. 2.

Zamawiający:

DYREKTOR
Stacji Pogotowia Ratunkowego
w Słupsku

inż. Mariusz Żukowski