

Poznań, 27.05.2022 r.

Odpowiedzi na pytania Wykonawców do zapytania ofertowego na zakup i dostawę sprzętu, aparatury pomiarowej oraz wyrobów do dezynfekcji i jednorazowego użytku w ramach projektu „Wielkopolski program rehabilitacji w POSUM” Działanie nr RPWP.06.06.00, Poddziałanie nr RPWP.06.06.01 Wielkopolskiego Regionalnego Programu Operacyjnego na lata 2014-2020.

Pytanie nr 1 – dotyczy części 2 Bezobsługowy fumigator do dezynfekcji metodą zamglawiania – 2szt.

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.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń posiadające deklaracje zgodności CE producenta potwierdzającą dopuszczenie do obrotu.

Pytanie nr 2 – dotyczy części 2 Bezobsługowy fumigator do dezynfekcji metodą zamglawiania – 2szt.

Czy Zamawiający dla potwierdzenia aktywność wobec: B, V, F, S zgodnie z obowiązującą normą PN EN 17-272 dotyczącą dezynfekcji drogą powietrzną wymaga przedstawienia badań zaoferowanego środka z zaoferowanym urządzeniem?

Wskazana norma nakazuje traktować urządzenie i stosowane środki jako zestaw. Zastosowanie przypadkowego urządzenia z przypadkowym preparatem bez przedstawienia badań nie potwierdza spełnienia normy i nie daje gwarancji prawidłowo przeprowadzonego procesu dezynfekcji.

Bez wykazania zgodności z normą na zestaw nie jest także możliwe określenie dawki preparatu dla osiągnięcia wymaganego spektrum działania, ponieważ technika dezynfekcji i wielkość generowanej kropli jest różna w zależności od zastosowanego urządzenia co ma ogromny wpływ na skuteczność dezynfekcji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga potwierdzenia aktywności wobec: B, V, F, S zgodnie z obowiązującą normą PN EN 17-272 dotyczącą dezynfekcji. Przedmiotem zamówienia jest sam Fumigator do dezynfekcji metodą zamglawiania. Ma on mieć możliwość użycia dowolnego środka dezynfekującego nadającego się do zamglawiania, bez konieczności zakupu dedykowanych wkładów ze środkiem do dezynfekcji.

Pytanie nr 3 – dotyczy części 2 Bezobsługowy fumigator do dezynfekcji metodą zamglawiania – 2szt.

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany środek posiadał badania potwierdzające skuteczność wobec: B, V, F, S zgodnie z normą PN-EN 17-272 wraz z zaoferowanym urządzeniem w dawce max. 5ml/m³?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga posiadania badań potwierdzających skuteczność wobec: B, V, F, S zgodnie z normą PN-EN 17-272 wraz z zaoferowanym urządzeniem w dawce max. 5ml/m³. Przedmiotem zamówienia jest sam Fumigator do dezynfekcji metodą zamglawiania. Ma on mieć możliwość użycia dowolnego środka dezynfekującego nadającego się do zamglawiania, bez konieczności zakupu dedykowanych wkładów ze środkiem do dezynfekcji.

Pytanie nr 4 – dotyczy części 2 Bezobsługowy fumigator do dezynfekcji metodą zamglawiania – 2szt.

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane środki dezynfekcyjne były dopuszczone do stosowania w obszarze klinicznym (tj. obszar medyczny w zakresie – blok operacyjny, OIOM, Neonatologia, Hematologia itp.) i było to potwierdzone w rejestracji biobójczej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, aby zaoferowane środki dezynfekcyjne były dopuszczone do stosowania w obszarze klinicznym (tj. obszar medyczny w zakresie – blok operacyjny, OIOM, Neonatologia, Hematologia itp.) i było to potwierdzone w rejestracji biobójczej. Przedmiotem zamówienia jest sam Fumigator do dezynfekcji metodą zamglawiania. Ma on mieć możliwość użycia dowolnego środka dezynfekującego nadającego się do zamglawiania, bez konieczności zakupu dedykowanych wkładów ze środkiem do dezynfekcji.

Pytanie nr 5 – dotyczy części 2 Bezobsługowy fumigator do dezynfekcji metodą zamglawiania – 2szt.

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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby urządzenie wyposażone było w dotykowy panel z diodami LED umożliwiający wygodny wybór kubatury dezynfekowanego pomieszczenia.

Pytanie nr 6 – dotyczy części 2 Bezobsługowy fumigator do dezynfekcji metodą zamglawiania – 2szt.

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, aby urządzenie posiadało możliwość podłączenia elastycznego węża do dezynfekcji klimatyzacji/przewodów wentylacyjnych, miejsc trudnodostępnych

Pytanie nr 7 – dotyczy części 2 Bezobsługowy fumigator do dezynfekcji metodą zamglawiania – 2szt.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające panel dotykowy z diodami LED umożliwiający wygodny wybór kubatury dezynfekowanego pomieszczenia z przyciskiem uruchomienia cyklu? Po uruchomieniu procesu diody migają na panelu przy skali wyboru kubatury kiedy następuje odliczanie do rozpoczęcia dyfuzji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenie posiadające panel dotykowy z diodami LED umożliwiający wygodny wybór kubatury dezynfekowanego pomieszczenia z przyciskiem uruchomienia cyklu

Pytanie nr 8 – dotyczy części 2 Bezobsługowy fumigator do dezynfekcji metodą zamglawiania – 2szt.

Dot. pkt. „możliwość użycia dowolnego środka dezynfekującego nadającego się do zamglawiania, bez konieczności zakupu dedykowanych wkładów ze środkiem do dezynfekcji”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od zapisu pkt. i wymagań? Oferowany system do dezynfekcji pomieszczeń (urządzenie + środek) posiada potwierdzoną badaniami skuteczność zgodnie z normą NFT 72-281 (2014) oraz PN-EN 17-272 - jedynymi normami dotyczącymi skuteczności dezynfekcji drogą powietrzną. Dedykowane do urządzenia środki posiadają potwierdzoną skuteczność, natomiast stosowanie innych środków nie gwarantuje skuteczności, co mija się z celem. Stosowanie środków o podobnym składzie („zamienników”) może spowodować uszkodzenie urządzenia oraz utratą gwarancji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od zapisu pkt. dot. „możliwości użycia dowolnego środka dezynfekującego nadającego się do zamglawiania, bez konieczności zakupu dedykowanych wkładów ze środkiem do dezynfekcji”

Pytanie nr 9 – dotyczy części 2 Bezobsługowy fumigator do dezynfekcji metodą zagławiania – 2szt.

Dot. pkt. „specjalna gumowana rączka antypoślizgowa do łatwego i bezpiecznego przenoszenia urządzenia”

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające uchwyt z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenie posiadające uchwyt z tworzywa sztucznego.

Pyt. nr 10 - Czy w części 3 zad. 4 w poz. 1 – Zamawiający mógłby dopuścić chusteczki nasączone preparatem na bazie etano-lu 45g/100g (57%), do szybkiej dezynfekcji powierzchni wrażliwych, odpornych na działanie alkoholu, również nie-inwazyjnych produktów medycznych, ekranów, klawiatur i paneli kontrolnych, o spektrum: B, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV/BVDV) - 30 sek., V(Rota) - 30 sek., V(Noro/MNV) - 1 min., V(Vaccinia) - 30 sek., V(Adeno) - 3 min., wykonane z gładkiej włókniny syntetycznej (poliestru), opakowanie typu flow-pack z plastikowym klipssem zamykającym, zawierające 60 szt. chusteczek o wym. 20 cm x 22 cm i o gramaturze 50g/m², z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza chusteczek nasączonych preparatem na bazie etano-lu 45g/100g (57%), do szybkiej dezynfekcji powierzchni wrażliwych, odpornych na działanie alkoholu, również nie-inwazyjnych produktów medycznych, ekranów, klawiatur i paneli kontrolnych, o spektrum: B, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV/BVDV) - 30 sek., V(Rota) - 30 sek., V(Noro/MNV) - 1 min., V(Vaccinia) - 30 sek., V(Adeno) - 3 min., wykonane z gładkiej włókniny syntetycznej (poliestru), opakowanie typu flow-pack z plastikowym klipssem zamykającym, zawierające 60 szt. chusteczek o wym. 20 cm x 22 cm i o gramaturze 50g/m², z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań

Pyt. nr 11 - Czy w części 3 zad. 4 w poz. 2 – Zamawiający mógłby dopuścić preparat wyłącznie na bazie etanolu 45g/100g (57%), zarejestrowany jako wyrób medyczny do szybkiej dezynfekcji powierzchni wrażliwych, odpornych na działanie alkoholu, również nieinwazyjnych produktów medycznych, ekranów, klawiatur i paneli kontrolnych, o spektrum: B, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV/BVDV) - 30 sek., V(Rota) - 30 sek., V(Noro/MNV) - 1 min., V(Vaccinia) - 30 sek., V(Adeno) - 3 min.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza preparatu wyłącznie na bazie etanolu 45g/100g (57%), zarejestrowany jako wyrób medyczny do szybkiej dezynfekcji powierzchni wrażliwych, odpornych na

działa-nie alkoholu, również nieinwazyjnych produktów medycznych, ekranów, klawiatur i paneli kontrolnych, o spektrum: B, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV/BVDV) - 30 sek., V(Rota) - 30 sek., V(Noro/MNV) - 1 min., V(Vaccinia) - 30 sek., V(Adeno) - 3 min.

Pyt. nr 12 - Czy Zamawiający mógłby wydzielić zad. 4 z części 3 i utworzyć osobną część – co pozwoli na złożenie oferty większej liczbie uczestników, a Zamawiającemu uzyskać najlepszą cenę?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela zad. 4 z części 3.

Pyt. nr 13 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podpisanie umowy w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podpisanie umowy w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

Pyt. nr 14 - Czy Zamawiający dopuści urządzenie gdzie w celu ustawienia odpowiedniej kubatury pomieszczenia, należy wpisać parametry w ustawieniach za pomocą ekranu dotykowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenie gdzie w celu ustawienia odpowiedniej kubatury pomieszczenia, należy wpisać parametry w ustawieniach za pomocą ekranu dotykowego

Pyt. nr 15 - Czy Zamawiający dopuści urządzenie w którym przycisk start umieszczony jest na ekranie dotykowym, a wyświetlane odliczanie do rozpoczęcia procesu fumigacji widnieje na ekranie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenie w którym przycisk start umieszczony jest na ekranie dotykowym, a wyświetlane odliczanie do rozpoczęcia procesu fumigacji widnieje na ekranie

Pyt. nr 16 - Czy Zamawiający dopuści urządzenie w którym brak sygnałów dźwiękowych, wszystkie informacje przekazywane w formie wizualnej za pomocą ekranu dotykowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenie w którym brak sygnałów dźwiękowych, wszystkie informacje przekazywane w formie wizualnej za pomocą ekranu dotykowego.

Pytanie nr 17 - Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkt z Części 3 poz. 10 (chodzi o Chusteczki do dezynfekcji – 120 opakowań (po 100 szt.), pełne spektrum działania, włączając w to bakterie, wirusy (łącznie z HBV, HCV, HIV)) i czy dopuści: Gaziki do dezynfekcji skóry wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 36.8% alkoholem izopropylowym oraz 47.3% etanolem, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, spektrum działania: B,F w czasie do 15 sekund, wirusy w tym Polio i Adeno w czasie do 1 minuty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela do osobnej Części produkt z Części 3 poz. 10 oraz nie dopuszcza gazików do dezynfekcji skóry wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 36.8% alkoholem izopropylowym oraz 47.3% etanolem, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, spektrum działania: B,F w czasie do 15 sekund, wirusy w tym Polio i Adeno w czasie do 1 minuty.

Pytanie nr 18 - Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 6 dopisać na końcu ustęp 9 o treści: Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający opłacił wszystkie wystawione przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego faktury w terminie do ich opłacenia." (Aby wykluczyć hipotetycznie sytuację, w której Zamawiający nie opłaca faktur, a może równocześnie naliczać kary Wykonawcy, gdy Wykonawca już nie może nie mając zapłaty za towar dostarczać dalej towaru, co może skutkować tym, że na końcu Zamawiający może nawet za niedostarczenie towaru przez Wykonawcę z przyczyn braku zapłaty za niego przez Zamawiającego zostać obciążony karą, w której to Wykonawca będzie winny, bo np. Zamawiający zerwie umowę z Wykonawcą, bo ten nie dostarcza towaru).

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 6 ustęp 9 o treści:

Naliczenie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego otrzymany.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 6 ustęp 9 o treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 1 % wartości wynagrodzenia Wykonawcy określonego w §3 ust. 1 za każdy dzień zwłoki w płatności.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza zmian w umowie.

Pytanie nr 19 - proszę o podanie jakiej gramatury mają być fartuchy chirurgiczne?

Odpowiedź: Gramatura: 25 g/m²

Pytanie nr 20 - proszę o podanie wymiarów prześcieradła (szerokość oraz długość rolki)

Odpowiedź: Wymiary prześcieradeł: 50 cm/50 mb

Pytanie nr 21 - czy rękawice lateksowe mają być pudrowane czy bezpudrowe?

Odpowiedź: Rękawice lateksowe bezpudrowe.

Pytanie nr 22 - czy maseczka kN 95 ma być z zaworem czy bez zaworu?

Odpowiedź: Maseczka KN95 bez zaworu.