

INFORMACJA

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego w trybie podstawowym z możliwością prowadzenia negocjacji pn: Zakup sprzętu do dezynfekcji

Znak sprawy: DZ-751-71/26

W nawiązaniu do art. 284 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, Zamawiający informuje, że Wykonawca zwrócił się z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

1. dotyczy pakietu nr 2 – zamgławiacz dwudyszowy - Czy Zamawiający dopuści urządzenie o nominalnej kubaturze dezynfekcji do 2000 m³, które bez problemu i w pełni skutecznie realizuje proces dekontaminacji w wymaganym przedziale kubatur od 300 m³ do 400 m³ (poprzez odpowiednie programowanie czasu pracy i dawkowania dostosowane do objętości pomieszczenia)? Urządzenia o większej wydajności (maksymalnie do 2000 m³) są w pełni skalowalne i uniwersalne. Ograniczenie maksymalnej kubatury do 400 m³ dyskryminuje nowoczesne, wysokowydajne systemy dekontaminacji szpitalnej bez uzasadnienia technicznego, podczas gdy kluczowe dla procesu jest dostarczenie odpowiedniej dawki środka (ml/m³) względem rzeczywistej kubatury pomieszczenia.

Odp. Należy zaoferować asortyment zgodnie z wymaganiami swz.

2. dotyczy pakietu nr 2 – zamgławiacz dwudyszowy - Czy Zamawiający dopuści urządzenie o średnim natężeniu przepływu cieczy wynoszącym 1800 ml/h (30 ml/min), wyposażone w wysokoobrotową turbinę (22000 rpm) zapewniającą optymalną dyfuzję i generującą wymaganą suchą mgłę w zadanym czasie dla pomieszczeń 300 – 400 m³? Niższy przepływ jednostkowy przy zachowaniu silnej turbiny rozpraszającej pozwala na lepsze odparowanie i jednorodne rozprowadzenie suchej mgły bez ryzyka zawilgocenia powierzchni w dezynfekowanym pomieszczeniu medycznym, co jest kluczowe w procedurach szpitalnych.

Odp. Należy zaoferować asortyment zgodnie z wymaganiami swz.

3. dotyczy pakietu nr 2 – zamgławiacz dwudyszowy - Czy Zamawiający dopuści urządzenie wyposażone w zamknięty, bezpieczny system kartridży (nabojów) o pojemności 2 litrów (z możliwością automatycznego monitorowania poziomu środka i wymiany wkładu bez ryzyka kontaktu operatora z chemią), spełniający w pełni zapotrzebowanie na płyn dla kubatur do 400 m³? System wymiennych kartridży (zamkniętych pojemników) eliminuje bezpośredni kontakt personelu medycznego ze środkiem dezynfekującym, podnosząc bezpieczeństwo pracy (BHP) w szpitalu, co stanowi rozwiązanie bardziej zaawansowane niż tradycyjne, otwarte zbiorniki wymagające ręcznego nalewania płynu.

Odp. Należy zaoferować asortyment zgodnie z wymaganiami swz.

4. dotyczy pakietu nr 2 – zamgławiacz dwudyszowy - Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wadze 33 kg, wyposażone w stabilną konstrukcję mobilną z zaawansowanym systemem jezdny (3 koła: 2 stałe oraz 1 zwrotne/skrętne), ułatwiającym przemieszczanie między pomieszczeniami szpitalnymi? Warto podkreślić, że zarówno limit 26 kg, jak i waga 33 kg leżą poza górnym limitem norm BHP dla ręcznego podnoszenia i przenoszenia ładunków przez pracownika – w związku z czym żaden aparat o tej wadze nie jest i nie może być przeznaczony do noszenia w rękach. Oferowany sprzęt został zaprojektowany z pełną posadą przepisów BHP: posiada stabilną konstrukcję mobilną opartą na 3 kołach (2 koła stałe oraz 1 koło zwrotne/skrętne), co całkowicie eliminuje konieczność podnoszenia i ręcznego noszenia urządzenia. Przenoszenie aparatu odbywa się w sposób ergonomiczny – poprzez pchanie lub ciągnięcie na kołach – dzięki czemu siła fizyczna wymagana od operatora mieści się bezpiecznie w dopuszczalnych normach dla transportu po powierzchniach poziomych. Dodatkowo, waga 33 kg gwarantuje niezbędną stabilność

bazy podczas pracy zintegrowanej turbiny wysokoobrotowej, zapobiegając wibracjom i zapewniając bezpieczną eksploatację

Odp. Należy zaoferować asortyment zgodnie z wymaganiami swz.

5. dotyczy pakietu nr 2 – zamgławiacz dwudyszowy - Czy Zamawiający dopuści urządzenie o poborze mocy do 2000 W zasilane ze standardowej sieci jednofazowej 230 V, wyposażone w wysokowydajną turbinę elektryczną zapewniającą dużą prędkość wyrzutu mgły (80 m/s)? Wyższa moc urządzenia wynika z zastosowania wydajnej turbiny generującej silny strumień powietrza, co jest niezbędne do natychmiastowego i równomiernego rozprowadzenia suchej mgły w całym pomieszczeniu (w tym w jego zakamarkach). Urządzenie jest dostosowane do standardowej sieci elektrycznej 230 V dostępnej w każdym szpitalu.

Odp. Należy zaoferować asortyment zgodnie z wymaganiami swz.

6. dotyczy pakietu nr 2 – zamgławiacz dwudyszowy - Czy Zamawiający dopuści urządzenie w obudowie wykonanej z wysokiej jakości, odpornego na środki dezynfekcyjne tworzywa medycznego, przeznaczonego do stosowania w środowisku szpitalnym? Nowoczesne tworzywa medyczne stosowane w aparatach do dekontaminacji wykazują całkowitą obojętność chemiczną na opary nadtlenu wodoru, są lżejsze i łatwiejsze w utrzymaniu czystości aseptycznej. Ponadto, stal nierdzewna wymaga stosowania specjalnych, dedykowanych środków do utrzymania jej w należytej czystości; przy codziennej obsłudze urządzenia jej estetyka szybko spada, gdyż powierzchnia ta jest wysoce podatna na widoczne ślady palców, smugi oraz zacieki od stosowanych płynów dezynfekcyjnych, co znacząco utrudnia zachowanie czystego wyglądu sprzętu w warunkach szpitalnych.

Odp. Należy zaoferować asortyment zgodnie z wymaganiami swz.

7. dotyczy pakietu nr 1 – Parownica-urządzenie dezynfekująco-sprzątające - Czy Zamawiający dopuści urządzenie o poniższych parametrach:

- Mobilne urządzenie do mycia i dezynfekcji parą
- Możliwość dezynfekcji pomieszczeń wraz z wyposażeniem np. meble, łóżka itp.
- Urządzenie fabrycznie nowe, rok produkcji nie wcześniej niż 2025r.
- Zasilanie elektryczne 230 V, 50 Hz
- Kocioł o pojemności 3,1l, wykonany ze stali nierdzewnej 316L
- Moc całkowita max. 2850W
- Zbiornik na wodę o pojemności min. 4,5l
- Ciśnienie pary: 5,5 bar
- Filtr na wylocie pary
- Zabezpieczenie elektryczne IP44, IP56
- Wąż parowy: 4,5m, przewód elektryczny w osłonie neoprenowej 10m
- Temperatura pary $\leq 155^{\circ}\text{C}$
- Elektroniczny monitoring ciśnienia i temperatury pary w celu zapewnienia skuteczności dezynfekcji
- Regulacja wydatku pary – 6 stopni
- Łatwe opróżnianie kotła z zaworem bezpieczeństwa. Łatwe opróżnianie zbiornika
- Zabezpieczenie w postaci wbudowanego w rękojeści sensora dotykowego automatycznie odcinającego dopływ pary po jej odstawieniu
- Programy dedykowane do konkretnych końcówek stosowanych w urządzeniu, dostosowujące strumień pary
- Urządzenie w zestawie z wózkiem transportowym oraz akcesoriami:
 - wygięta dysza ze szczotką o śr. 3cm
 - szczotka 20cm,
 - szczotka 20cm z gumową ściągaczką,
 - uchwyt na mikrofibrę,
 - mop parowy długość lancy L 120cm,
- Wymiary urządzenia (bez wózka): 58 x 35 x 52 cm (+/- 5cm)
- Waga samego urządzenia (bez wózka): max. 23kg
- Wyrób medyczny
- Deklaracja zgodności CE

Odp. Należy zaoferować asortyment zgodnie z wymaganiami swz.

8. dotyczy pakietu nr 1 – Parownica-urządzenie dezynfekująco-sprzątające - Czy Zamawiający oczekuje dostarczenia urządzenia wyposażonego w sensor dotykowy automatycznie odcinający dopływ pary po odstawieniu rękojeści? Rozwiązanie to zwiększa bezpieczeństwo użytkowania oraz ogranicza niekontrolowane uwalnianie pary, wpływając na poprawę ergonomii i ekonomii eksploatacji urządzenia.

Odp. Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

9. dotyczy pakietu nr 1 – Parownica-urządzenie dezynfekująco-sprzątające - Czy Zamawiający oczekuje dostarczenia urządzenia posiadającego programy dedykowane do konkretnych końcówek i akcesoriów, automatycznie dostosowujące parametry strumienia pary? Automatyczne dostosowanie parametrów pracy do rodzaju stosowanej końcówki zwiększa skuteczność dezynfekcji, poprawia komfort użytkowania oraz minimalizuje ryzyko niewłaściwej obsługi urządzenia przez personel.

Odp. Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pakiet 3- lampa bakteriobójcza sufitowa

10. Dot. pkt.16. załącznika 23.3.3. OPZ - Poprosimy o wyjaśnienie w jaki sposób określić, dopuszczalną ekspozycję dla ludzi światła o długości fali 222nm, jeśli w POLSCE i EU NIE MA REGULACJI PRAWNYCH określających dopuszczalne ekspozycje. Regulacje te dotyczą tylko dawki dla długości fali 253,7nm?

Odp. Zamawiający wyjaśnia, że wymaganie dotyczące dopuszczalnej ekspozycji ludzi na promieniowanie UV o długości fali 222 nm zostało określone w celu zapewnienia bezpiecznego użytkowania urządzenia w pomieszczeniach, w których mogą przebywać ludzie

11. Czy Zamawiający będzie wymagał przedstawienie wyników badań skuteczności oferowanego sprzętu przeprowadzonych w niezależnym laboratorium?

Odp. Zamawiający wyjaśnia, że na etapie składania ofert nie wymaga przedstawienia wyników badań skuteczności urządzenia przeprowadzonych w konkretnym, wskazanym przez Zamawiającego laboratorium. Dokumenty przedmiotowe jakich Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą zostały opisane w punkcie 11.3.2 SWZ.

12. Poprosimy o przedłużenie terminu składania ofert ze względu na konieczność przeprowadzenia wizji lokalnej. Termin składania zapada w szczycie sezonu urlopowego. Informacja o możliwości przeprowadzenia wizji lokalnej pojawiła się tuż przed godziną 15:00 17.08.2026r. Termin składania ofert to 20.08.2027. Został więc jeden dzień na wizję lokalną.

Odp. Zamawiający zmienia termin składania ofert na 24.08.2028 r. godz. 09:30.

13. Opis przedmiotu zamówienia i odpowiedzi na pytania zadane w toku postępowania sugerują z góry na sprzęt wybranego dostawcy. Będzie to firma z Zielonej Góry ze sprzętem Uvmedico. Jest to w oczywisty sposób niezgodne z zasadami uczciwej konkurencji:

Art. 16 pkt 1 PZP (Zasada uczciwej konkurencji): Nakazuje przygotowanie i przeprowadzenie postępowania w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców.

Art. 99 ust. 4 PZP (Zakaz utrudniania konkurencji): Wprost zabrania opisywania przedmiotu zamówienia w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję.

Odp. Wymagania określone w OPZ zostały ustalone w oparciu o potrzeby Zamawiającego, wymagane właściwości użytkowe urządzenia oraz warunki, w jakich urządzenie będzie eksploatowane.

Zamawiający wskazuje jednocześnie, że przyjęte wymagania nie mają na celu ograniczenia możliwości złożenia oferty przez konkretnego wykonawcę, a każdy wykonawca może zaoferować urządzenie spełniające wymagania określone w OPZ.

14. Dot. pkt.11. załącznika 23.3.3. OPZ - Odnośnie zasilania.- Prosimy o podanie sposobu montażu lampy. Do sufitu? Przewód zasilający 3x0,75 mm² długość 5m – pytanie jak lampa ma być podłączona do zasilania? Czy istnieje odrębna instalacja elektryczna do zasilania lamp bakteriobójczych? Jeśli nie, to jak ma być podłączona lampa do zasilania?

Odp. Zamawiający wyjaśnia, że urządzenia będą montowane w miejscach wskazanych przez Zamawiającego (sufitowo), zgodnie z warunkami technicznymi występującymi w miejscu ich instalacji. W ramach realizacji zamówienia Wykonawca zobowiązany będzie do dostawy, montażu i uruchomienia urządzeń.

Szczegółowy sposób podłączenia urządzenia do instalacji elektrycznej zostanie ustalony z Zamawiającym w miejscu montażu, z uwzględnieniem istniejącej infrastruktury elektrycznej.

15. W nawiązaniu do odpowiedzi Zamawiającego „Zamawiający nie wyraża zgody” na pytanie dotyczące wymogu oznakowania urządzenia zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2017/745 (MDR), prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający podtrzymuje ten wymóg w odniesieniu do urządzenia przeznaczonego do aplikacji środków dezynfekcyjnych metodą zamgławiania, które nie jest wyrobem medycznym w rozumieniu MDR. Oferowane urządzenie spełnia wymagania określone w SWZ, w tym w zakresie normy PN-EN 17272:2020, oraz posiada oznakowanie CE i pozostałą wymaganą dokumentację i certyfikaty dotyczące bezpieczeństwa i zgodności urządzenia. Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia bez oznakowania zgodnie z MDR, przy jednoczesnym spełnieniu pozostałych wymagań określonych w SWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza

Ze względu na złożone zapytania o wyjaśnienie treści SWZ Zamawiający informuje, że działając w oparciu o art. 286 ust. 1 Ustawy Prawo zamówień publicznych przesuwa termin składania i otwarcia ofert na następujący:

→ Termin składania ofert upływa w dniu 24.08.2026r. o godz. 09:30

→ Otwarcie ofert nastąpi w dniu: 24.08.2026r. o godz. 10:00

I jednocześnie zmienia się termin związania ofertą podany w punkcie 14.1 SWZ na następujący:

14.1. Wykonawca będzie związany ofertą przez okres 30 dni tj. do dnia 22.09.2026 r. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

Z poważaniem

DYREKTOR
WSW w Lesznie