

Golub-Dobrzyń, dn. 07.06.2022 r.

Numer sprawy: 06/2022

Dotyczy: Zaproszenia do złożenia oferty na zakup urządzenia do dezynfekcji pomieszczeń metodą zamglawiania dla Szpitala Powiatowego Sp. z o.o. w Golubiu-Dobrzyniu.

W związku z pytaniami zadanyymi w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w/w sprawie Zamawiający udziela odpowiedzi:

Zapytanie 1

- Dot. załącznik nr 3 do zaproszenia „Wymagane parametry techniczne, funkcjonalne, użytkowe” , poz. 1.1.

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

Odpowiedź:

- **Zamawiający dopuszcza.**

Zapytanie 2

-Dot. załącznik nr 3 do zaproszenia „Wymagane parametry techniczne, funkcjonalne, użytkowe” poz. 1.4.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o mocy 1000W?

Odpowiedź:

- **Zamawiający dopuszcza.**

Zapytanie 3

- Dot. załącznik nr 3 do zaproszenia „Wymagane parametry techniczne, funkcjonalne, użytkowe” , poz. 1.5.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o następujących wymiarach: 300x 342x494mm?

Odpowiedź:

- **Zamawiający dopuszcza.**

Zapytanie 4

- Dot. załącznik nr 3 do zaproszenia „Wymagane parametry techniczne, funkcjonalne, użytkowe” , poz. 1.9, 1.10.,1.11

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogów opisanych w poz. 1.9, 1.10.,1.11 ?

Odpowiedź:

- **Zamawiający odstępuje od wymagania.**

#### Zapytanie 5

- Dot. załącznik nr 3 do zaproszenia „Wymagane parametry techniczne, funkcjonalne, użytkowe” , poz. 1.13.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z funkcją zapisu do pliku daty i czasu rozpoczęcia oraz zakończenia dezynfekcji, z możliwością opisanego operatora, nazwy pomieszczenia, nazwy preparatu i opisu sytuacji dezynfekowanego pomieszczenia?

- Odpowiedź:

- **Zamawiający dopuszcza.**

#### Zapytanie 6

- Dot. załącznik nr 3 do zaproszenia „Wymagane parametry techniczne, funkcjonalne, użytkowe” , poz. 1.15.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z funkcją zapisu do pliku daty i czasu rozpoczęcia oraz zakończenia dezynfekcji, z możliwością opisanego operatora, nazwy pomieszczenia, nazwy preparatu i opisu sytuacji dezynfekowanego pomieszczenia?

- Odpowiedź:

- **Zamawiający dopuszcza.**

#### Zapytanie 7

- Dot. załącznik nr 3 do zaproszenia „Wymagane parametry techniczne, funkcjonalne, użytkowe” , poz. 1.16.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z funkcją zapisu do pliku daty i czasu rozpoczęcia oraz zakończenia dezynfekcji, z możliwością opisanego operatora, nazwy pomieszczenia, nazwy preparatu i opisu sytuacji dezynfekowanego pomieszczenia?

- Odpowiedź:

- **Zamawiający dopuszcza.**

#### Zapytanie 8

Dot. załącznik nr 3 do zaproszenia „Wymagane parametry techniczne, funkcjonalne, użytkowe” , poz. 1.17

Czy Zamawiający dopuści urządzenie w którym - opóźnienie fabryczne wynosi 15 sekund, możliwość wykorzystania timera do max. 24h opóźnienia?

- Odpowiedź:

**Zamawiający dopuszcza.**

#### Zapytanie 9

Dot. załącznik nr 3 do zaproszenia „Wymagane parametry techniczne, funkcjonalne, użytkowe”

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)?

- Odpowiedź:

- **Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**



#### Zapytanie 10

Dot. załącznik nr 3 do zaproszenia „Wymagane parametry techniczne, funkcjonalne, użytkowe”  
Czy Zamawiający wymaga aby środki dezynfekcyjne przeznaczone do urządzenia były dopuszczone do stosowania w obszarze medycznym i było to potwierdzone w pozwoleniu na obrót produktem biobójczym?

- Odpowiedź:

**- Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

#### Zapytanie 11

Dot. załącznik nr 3 do zaproszenia „Wymagane parametry techniczne, funkcjonalne, użytkowe”  
Czy Zamawiający dla potwierdzenia aktywność wobec: B, V, F, S zgodnie z normą NFT 72-281 lub PN EN 17-272 wymaga przedstawienia badań zaoferowanego urządzeniem wraz z dedykowanymi środkami? Wskazane normy traktują urządzenie i stosowane środki jako zestaw. Zastosowanie przypadkowego urządzenia z przypadkowym preparatem nie daje gwarancji prawidłowo przeprowadzonego procesu dezynfekcji. Urządzenia są fabrycznie kalibrowane pod odpowiednie właściwości i stężenia chemii, a także w ten sposób przebadane. 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.

- Odpowiedź:

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

#### Zapytanie 12

Dot. załącznik nr 3 do zaproszenia „Wymagane parametry techniczne, funkcjonalne, użytkowe”  
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.**

#### Zapytanie 13

Dot. załącznik nr 3 do zaproszenia „Wymagane parametry techniczne, funkcjonalne, użytkowe”  
Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało możliwość podłączenia elastycznego węża do dezynfekcji klimatyzacji/przewodów wentylacyjnych, miejsc trudnodostępnych?

- Odpowiedź:

**- Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**



#### Zapytanie 14

Czy zamawiający dopuści urządzenie bez Systemu rozpoznawania butelki RFID co znacznie podnosi koszty eksploatacji – specjalne butelki RFID?

- Odpowiedź:

**-Zamawiający dopuszcza.**

#### Zapytanie 15

Czy zamawiający dopuści całą obudowę ze stali nierdzewnej?

- Odpowiedź:

**-Zamawiający dopuszcza.**

#### Zapytanie 16

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

- Odpowiedź:

**- Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

#### Zapytanie 17

Dotyczy załącznika nr 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia wykorzystującego technologię „suchej mgły” do automatycznego odkazania powierzchni o potężnych turbiny grzewcze i jonizujące przekształcających płynne produkty dezynfekujące w wyjątkową, suchą mgiełkę złożoną z cząstek o średnicy  $\leq 5\mu$ , która jest równomiernie rozprowadzana w środowisku, nasycając powietrze i idealnie pokrywając każdą powierzchnię, o poniższych parametrach:

Innowacyjny system umożliwi pełną sanityzację środowiska bez ryzyka dla jakiegokolwiek materiału; system jest bezpieczny dla materiałów elektrycznych i elektronicznych, nie plami tkanin, a ponieważ nie wytwarza wilgotnej mgły, nie uszkadza ani nie zmienia właściwości papieru. Urządzenie umieszcza się w pomieszczeniu, które ma zostać poddane zabiegowi; po ustawieniu objętości w metrach sześciennych i rodzaju produktu, wystarczy aktywować cykl odkazania. Po 30 sekundach, koniecznych, aby użytkownik opuścił pomieszczenie, urządzenie rozpoczyna fazę dyfuzji środka dezynfekującego. Po zakończeniu cyklu należy odczekać 30 minut przed wejściem do środowiska poddawane go zabiegowi.

-Zużycie: 1000-2000 W

-Napięcia przemienne jednofazowe: 230 V/AC. 50 HZ

-Wymiary i waga:

- Opakowanie: 60 x 44 x 42 cm
- Waga: 8 kg
- Wymiary urządzenia: 43 x 32 x 37 cm

Dane techniczne:

Pojedyncza / podwójna turbina elektryczna 1000 Watt CE

Prędkość obrotowa: 22 000 obr./min

Prędkość wylotowa mgły 80-120 m/s

Projekt współfinansowany ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Kujawsko-Pomorskiego na lata 2014-2020 oraz środków Budżetu Państwa pn.: „Doposażenie szpitali w województwie kujawsko-pomorskim związane z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19”

Średnia szybkość przepływu: 2000/4000 ml/h  
urządzenie do dyfuzji do 2000 m<sup>3</sup>

- Odpowiedź:

**-Zamawiający wyraża zgodę.**

Zapytanie 18

Dotyczy załącznika nr 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z wyświetlaczem alfanumerycznym 8-linijkowym (20 znaków, w każdej linii)?

- Odpowiedź:

**-Zamawiający wyraża zgodę.**

Zapytanie 19

Dotyczy załącznika nr 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, w którym pobór mocy wynosi 1000W?

- Odpowiedź:

**-Zamawiający wyraża zgodę.**

Zapytanie 20

Dotyczy załącznika nr 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia o wymiarach 430x320x370 mm, co nieznacznie odbiega od podanych przez Zamawiającego?

- Odpowiedź:

**-Zamawiający wyraża zgodę.**

Zapytanie 21

Dotyczy załącznika nr 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie specjalistycznego urządzenia z interfejsem w języku angielskim oraz instrukcją obsługi w języku polskim?

- Odpowiedź:

**- Zamawiający nie wyraża zgody.**

Zapytanie 22

Dotyczy załącznika nr 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, bez rozpoznawania butelki RFID? Uzasadnienie: brak powyższej funkcjonalności nie ogranicza możliwości zastosowania urządzenia i nie jest kluczowym parametrem przy tego typu urządzeniach.

- Odpowiedź:

**- Zamawiający wyraża zgodę.**

Zapytanie 23

Dotyczy załącznika nr 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, w który obudowa oraz panele boczne są wykonane z odpornego na uderzenia plastiku?

- Odpowiedź:

**- Zamawiający wyraża zgodę.**

Zapytanie 24

Dotyczy załącznika nr 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, w którym uchwyt wykonany jest z odpornego na uderzenia plastiku?

- Odpowiedź:

**- Zamawiający wyraża zgodę.**



**Fundusze Europejskie**  
Program Regionalny



WOJEWÓDZTWO  
KUJAWSKO-POMORSKIE

**Unia Europejska**  
Europejski Fundusz  
Rozwoju Regionalnego



#### Zapytanie 25

Dotyczy załącznika nr 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, w który obsługa odbywa się za pomocą przycisków membranowych?

- Odpowiedź:

- **Zamawiający wyraża zgodę.**

#### Zapytanie 26

Dotyczy załącznika nr 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, w którym dodawanie użytkowników jest możliwe poprzez zastosowanie USB?

- Odpowiedź:

- **Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### Zapytanie 27

Dotyczy załącznika nr 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, w którym system archiwizacji cykli, gdzie wyświetlane są informacje o czasie startu i zakończenia cyklu, wielkości pomieszczenia i użytkownika, odbywa się przy pomocy USB i komputera.

- Odpowiedź:

- **Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### Zapytanie 28

Dotyczy załącznika nr 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z możliwością zaprogramowania mniejszej ilości pomieszczeń?

- Odpowiedź:

- **Zamawiający wyraża zgodę**

#### Zapytanie 29

Dotyczy załącznika nr 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, w którym nie ma możliwości opóźnienia startu? Uzasadnienie: Rozwiązanie bez możliwości opóźnienia startu, eliminuje ryzyko nieplanowanej i niekontrolowanej obecności ludzi w pomieszczeniu podczas procesu.

- Odpowiedź:

- **Zamawiający nie wyraża zgody.**