



ZOZ/DZP/PN/19/22

Odpowiedzi na pytania II

Zgodnie z art. 135 ust. 2 Ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień (tekst jednolity Dz. U. z 2019 r. poz. 2019, ze póź. zm.) Zamawiający – Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie udziela odpowiedzi na następujące zapytania, dotyczące przetargu w trybie podstawowym na: **Dostawa sprzętu medycznego III**, znak sprawy ZOZ/DZP/PN/19/22

Pytanie nr 1

Pytanie nr 1 – dotyczy zadania nr 2 - Zamglawiacz

Zgodnie z definicją wyrobu medycznego podaną w ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 r. 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: Tak, Zamawiający dopuszcza. Przedmiotem postępowania jest dostawa urządzenia do dezynfekcji.

Pytanie nr 2 – dotyczy zadania nr 2 - Zamglawiacz

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 urządzenia w zestawie z dedykowanym środkiem?

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: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3 – dotyczy zadania nr 2 - Zamglawiacz

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane urządzenie posiadało badania potwierdzające skuteczność wobec: B, V, F, S zgodnie z normą PN-EN 17-272 w stałej dawce max. 5ml/m³ środka dezynfekcyjnego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4 – dotyczy zadania nr 2 - Zamglawiacz

Czy Zamawiający wymaga zgodnie z polskim prawem aby środki dezynfekcyjne przeznaczone do zaoferowanego urządzenia posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych ważne min. do 2024r. oraz potwierdzające pełne spektrum biójcze (skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Przedmiotem postępowania jest dostawa urządzenia do dezynfekcji.

Pytanie nr 5

Czy w związku z wprowadzeniem na rynek światowy nowej generacji lamp biobójczych UVC bezpiecznie naświetlających bezpośrednio powietrze i powierzchnie w obecności ludzi, Zamawiający dopuści ofertę na lampy UV222 posiadające filtr optyczny (blokujący szkodliwy zakres UVC) oraz generujące światło nie penetrujące ludzkiego naskórka i rogówki oka, o skuteczności kilkaset razy wyższej niż lampy przepływowe, o wydajności porównywalnej do kilkudziesięciu-kilkuset wymian powietrza na godzinę (eACH), nie wymagającej wymuszonego obiegu powietrza i komory dezynfekcyjnej (oświetlane pomieszczenie staje się komorą dezynfekcyjną), posiadające znak CE i badania skuteczności i bezpieczeństwa, stosujące niezbędne normy odnośnie UVC, oferujące dezynfekcję powietrza i powierzchni w obecności pacjentów, posiadające inteligentne oprogramowanie sterujące pracą lampy, niskie zużycie energii do 17W, trwałość promiennika powyżej 10 000 godzin, posiadające licznik czasu pracy oraz wskaźnik wymiany promiennika, różne modele do wind, pojazdów (EN 1789) i pomieszczeń, na statywie jezdny? Podkreślamy, że opisana powyżej technologia pozwala osiągnąć dokładnie te same cele, które miał na względzie Zamawiający opisując przedmiot zamówienia, a co więcej zapewnia szereg dodatkowych korzyści tj. wielokrotnie wyższa skuteczność; szybkie i bezpośrednie działanie między ludźmi, dezynfekcja powierzchni, bardzo niskie zużycie prądu. Pragniemy również



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl
zwrócić uwagę, że pasywne lampy przepływowe działają "gdzieś z boku" poza strefą transmitowania mikroorganizmów między ludźmi, co wiąże się z tym że mikroorganizmy mogą krążyć w powietrzu wiele godzin zanim trafią do komory dezynfekcyjnej lampy - skutkuje to niską skutecznością. W przypadku technologii UV222 redukcja następuje natychmiastowo w dużej przestrzeni, co chroni pacjentów i personel na niedostępnym wcześniej poziomie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6

Czy mając na celu możliwie najwyższą skuteczność redukcji mikroorganizmów w powietrzu, a co za tym idzie możliwie najlepszą ochronę personelu i pacjentów Zamawiający wymaga, aby zaoferowane lampy UVC oferowały możliwość bezpośredniego i bezpiecznego naświetlania pomieszczeń (powietrza i powierzchni) w obecności ludzi?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 7

DOTYCZY: wzór umowy §4 WYNAGRODZENIE I PŁATNOŚCI pkt. 7

Czy Zamawiający skróci termin z 60 dni do 30 dni zapłaty wynagrodzenia od daty dostarczenia poprawnie wystawionej faktury do siedziby Zamawiającego ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Z up. Dyrektora -

Specjalista ds. Zamówień Publicznych

Aleksandra Słabicka-Błauciak