

znak sprawy: DOA/250/14/NB/2020

Węgorzewo, dnia 14.01.2021 r.

## WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

**Szpital Psychiatryczny Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Węgorzewie**, działając na podstawie przepisów art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych, wyjaśnia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia sporządzonej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego pn. „**Dostawa aparatury, urządzeń i wyposażenia do Szpitala Psychiatrycznego SPZOZ w Węgorzewie**”.

### Pytania do SIWZ

#### **Pytania z tego samego zakresu:**

- 1 - Czy w związku z panującą sytuacją epidemiczną Zamawiający dopuści składanie ofert w formie elektronicznej za pomocą dedykowanej platformy bądź na adres mailowy?
- 2 - Czy z uwagi na wprowadzony stan epidemii i związane z tym ograniczenia Zamawiający wyrazi zgodę na składanie ofert w przedmiotowym postępowaniu w formie elektronicznej z użyciem bezpiecznych podpisów elektronicznych, przesłanej na adres mailowy wskazany w SIWZ?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający uprzejmie wyjaśnia, że panująca sytuacja epidemiczna nie wpłynęła w żaden negatywny sposób na proces przesyłania poczty czy przesyłek kurierskich. Postępowanie jest prowadzone wg ustawy sprzed nowelizacji - Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 ze zm.), która nie przewiduje możliwości składania ofert przetargowych na adres mailowy. Zamawiający nie dysponuje platformą umożliwiającą składanie ofert w formie elektronicznej. Natomiast MiniPortal wymaga prowadzenia procedury przetargowej od momentu jej wszczęcia – odpowiednio dla postępowań poniżej i powyżej progów unijnych, wg ściśle określonych dla nich zasad.

#### **Pytanie:**

W związku z aktualną sytuacją związaną z rozprzestrzenianiem się zakażenia wirusem SARS-CoV-2, wskutek czego na podstawie §1 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 20 marca 2020 r. w sprawie ogłoszenia na obszarze Rzeczypospolitej Polskiej stanu epidemii (Dz.U. z 2020 r. poz. 491), na terenie Polski został wprowadzony stan epidemii, wymagający zastosowania się do licznych ograniczeń wprowadzonych w/w Rozporządzeniem oraz wobec trudnego do przewidzenia dalszego rozwoju epidemii zarówno w Polsce, jak i w Europie i na całym świecie, który może mieć istotny wpływ na realizację Umowy zawartej w wyniku niniejszego postępowania, zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy klauzuli o sile wyższej (rozumianej m.in. jako stan epidemii). Propozycja tej klauzuli zakłada współpracę Stron w przypadku zaistnienia okoliczności utrudniających realizację umowy, a związanych z siłą wyższą (szczególnie epidemią). Rozwiązanie to pozwoli na bieżącą reakcję Stron w przypadku utrudnień z realizacją kontraktu ze względu na dynamicznie rozwijającą się sytuację z COVID-19 oraz wspólne ustalenie dalszych działań w dobrej wierze tak, aby interesy obu stron były realizowane pomimo utrudnień wynikających z siły wyższej (w szczególności wynikającej z epidemii COVID-19). Tym samym zapewniona będzie realizacja interesów obu stron – tak Zamawiającego, jak i Wykonawcy – przy jednoczesnej konieczności dostosowania realizacji kontraktu do dynamicznie rozwijającej się sytuacji związanej z COVID-19 i restrykcjami wprowadzanymi przez rząd i inne organy władzy. Wobec tego, proponujemy dodanie do wzoru umowy paragrafu o następującej treści:

1. Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy, spowodowanych siłą wyższą, tj. przez okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, lub też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany zagrożenia epidemicznego, stany epidemii, stany nadzwyczajne, w tym stany klęski żywiołowej, decyzje, zarządzenia organów państwa itp.

2. Terminy wykonania zobowiązań wynikających z Umowy, w tym czasu reakcji, ulegają przedłużeniu o czas trwania siły wyższej.

3. W przypadku zaistnienia zdarzenia siły wyższej, Strona, która na skutek siły wyższej nie może należycie wykonać zobowiązań wynikających z Umowy, zawiadomi niezwłocznie drugą Stronę o zaistnieniu siły wyższej, jednocześnie określając jej wpływ na wykonanie zobowiązań. Po zawiadomieniu, Strony będą współdziałać w dobrej wierze w celu wywiązania się ze zobowiązań w stopniu, w jakim jest to praktycznie możliwe oraz będzie poszukiwać wszelkich sensownych alternatywnych środków działania, możliwych mimo zaistnienia okoliczności siły wyższej.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian. Stan epidemii trwa już blisko rok. Zarówno Zamawiający jak i Wykonawcy są świadomi ograniczeń nałożonych przez Rząd. Przedmiotowe postępowanie jest prowadzone na rzecz projektu współfinansowanego ze środków unijnych. Oznacza to, że termin realizacji projektu oraz zakres zadań do wykonania zostały ściśle określone umową o dofinansowanie projektu. Należy mieć również na wadze, że aktualnie projekt prowadzony jest już w okresie n+3 dla okresu programowania na lata 2014-2020, tym samym nie będzie możliwe wielokrotne wydłużanie terminu realizacji projektu, zwłaszcza w formie zaproponowanej przez Wykonawcę, czyli bliżej nieokreślonej i raczej iluzorycznej.

#### **Pytania do Części 2**

##### **Laryngoskop**

##### **Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga aby do każdego zestawu Laryngoskopowego (5 sztuk), była także dołączona ładowarka do rękojeści akumulatorowej?

##### **Odpowiedź:**

Zamawiający uprzejmie wyjaśnia, że zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia Zamawiający wymaga „w zestawie z 4 łyżkami i rękojeścią akumulatorową” oraz „akumulatora z możliwością ładowania”. Oznacza to, że możliwość ładowania powinna być zapewniona w sposób realny i rzeczywisty. Ponadto, zgodnie z informacją zawartą w Formularzu oferty dla Części 2 – str. 3 pkt. 1 wskazano, że: „Niedopuszczalne jest, aby dla zapewnienia prawidłowego użytkowania Sprzętu, konieczne było instalowanie dodatkowych elementów w późniejszym czasie, szczególnie za dodatkową opłatą.”

#### **Pytania do Części 3**

##### **Pytania z tego samego zakresu:**

1 - Prosimy o wydzielenie pozycji 2 do oddzielnej części, co pozwoli na wzięcie udziału w postępowaniu większej liczbie wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

2 - Dot. Pakiet 3.

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego pakietu poz. 1?

3 - Dot. Pakiet 3.

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego pakietu poz. 2?

##### **Odpowiedź:**

Zamawiający uprzejmie informuje, że już od kilku lat, po publikacji ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych nie ma możliwości tworzenia nowych części w prowadzonym postępowaniu. Zapisy pozostają bez zmian.

##### **Pytanie:**

Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie nośności 180 kg.

##### **Odpowiedź:**

Zamawiający doprecyzowuje opis przedmiotu zamówienia dla poz. 2.: Podnośnik transportowo-kąpielowy: Pkt 2 - Podnośnik do łatwego transportu i podnoszenia pacjentów o wadze min. 175 kg, automatyczny, sterowany na pilota.  
pkt 2 ppk1 ładowność **min.** 175 kg.

**Pytanie:**

Pkt 5

Prosimy o dopuszczenie możliwości wykonania 84 cykli na w pełni naładowanej baterii.

**Odpowiedź:**

Zapisy pozostają bez zmian. Wskazana ilość cykli jest zdecydowanie zbyt mała (o ponad połowę niższa niż wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia).

**Pytanie:**

Pkt 12

Prosimy o dopuszczenie pasów nosidła z możliwością zawieszenia na równych wysokościach – poszczególne poziomy oznaczone kolorem dla łatwej identyfikacji poziomu mocowania.

**Odpowiedź:**

Zapisy pozostają bez zmian. Zamawiający wymaga pasów z systemem bezwrotnym. Wykonawca spełniający wskazane wymaganie może zaoferować dotatkowo jeszcze inne rozwiązanie.

**Pytanie:**

Prosimy o określenie czy regulacja rozstawu podstawy ma się odbywać elektrycznie (za pomocą siłownika) czy manualnie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający uprzejmie wyjaśnia, że minimalne wymagania określono w opisie przedmiotu zamówienia. Nie określone parametry lub rozwiązania powinny być zgodne i dedykowane do oferowanego urządzenia, umożliwiające sprawne jego użytkowanie.

**Pytanie:**

Dot. Pakiet 3.

Czy Zamawiający dopuści składanie ofert częściowych w zakresie pakietu 3?

**Odpowiedź:**

Postępowanie jest prowadzone wg ustawy sprzed nowelizacji - Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 ze zm.), która nie przewiduje możliwości składania oferty na wybrane produkty z danej części. Tego rodzaju działanie prowadziłoby do braku możliwości porównania i oceny ofert wg zasad określonych w ogłoszeniu i w SIWZ.

**Pytanie:**

Wózek transportowo – kąpielowy – 4 szt.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o nieznacznie różniącym się maksymalnym udźwigu tj. 175kg?

**Odpowiedź:**

Zamawiający zmienia zakres parametru wprowadzając zapis: „udźwig – min. 175kg”.

**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o nieznacznie różniących się wymiarach zewnętrznych 770 x 2048 mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający rozszerza zakres parametru wprowadzając zapis: „wymiar zewnętrzny: dopuszczalny przedział szerokość 730mm x długość 2020mm (+/- 10%)”

**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, gdzie wymiary wanny to 600 x 1870 mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający rozszerza zakres parametru wprowadzając zapis: „wymiar wanny: 560 mmx1860 mm (+/- 10%)”.

**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści wannę o wysokości w przedziale 755 – 1216 mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający rozszerza zakres parametru wprowadzając zapis: „wysokość 810x1200 mm (+/- 10%)”.

**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści poręcze szczytowe regulowane, poręczne boczne w pozycji otwarte/zamknięte?

**Odpowiedź:**

Zapisy pozostają bez zmian. Zamawiający wymaga: „boczne i szczytowe poręcze regulowane w czterech blokowanych pozycjach w celu zapewnienia stabilności pacjenta podczas przybierania wody i jego zanurzania podczas kąpieli”.

**Pytanie:**

Dot. Pakiet 3. Podnośnik transportowo – kąpielowy – 4 szt.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o nieznacznie różniących się poniższych parametrach?

Dopuszczenie innego rozwiązania znacznie zwiększyłoby konkurencyjność i obniżenie kosztu zakupu.

Podnośnik w standardzie wyposażony jest w czteropunktowe zawiesie

Zawiesie obraca się 360° z możliwością blokady w czterech pozycjach (90°).

Koła umożliwiające manewrowanie nawet w niewielkich i wąskich pomieszczeniach

Tylne koła wyposażone w hamulec

Możliwość podniesienia pacjenta bezpośrednio z podłogi

Pilot dołączony do zestawu

Regulacja szerokości rozstawu nóg za pomocą pilota

Mechanizm opuszczania awaryjnego zwiększający bezpieczeństwo pacjenta

Długość:	130,0 cm
Szerokość:	67,0 cm
Wysokość:	135 cm
Zakres regulacji podnoszenia:	68 - 196 cm
Zakres regulacji rozstawu nóg:	67 – 118 cm
Wysokość nóg urządzenia:	11,5 cm
Rodzaj pracy:	2 min pracy – 18 min przerwy
Napięcie:	24 V
Pojemność akumulatora:	2,9 Ah
Klasa ochronności	IPX4
Pilot zdalnego sterowania:	IPX6
Maksymalne obciążenie pilota sterującego:	230 kg
Masa podnośnika:	68 kg

W zestawie wymagane nosidło, rodzaj i rozmiar do wyboru przez Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający uprzejmie wyjaśnia i przypomina, że na tym etapie postępowania nie ma prawnej możliwości oceny i decyzji czy dany produkt będzie przyjęty w ramach przyszłej oferty. Zadawanie pytań ma na celu wyjaśnienie treści SIWZ, nie może służyć ocenie i porównywaniu przedstawionych parametrów przez Wykonawcę z opisem Zamawiającego lub wprowadzać element negocjacji zapisów zawartych w SIWZ. Oferowane urządzenie musi spełniać całość wymagań określonych w opisie przedmiotu zamówienia zawartym w Formularzu oferty dla danej Części. Rozwiązania równoważne lub lepsze technologicznie są sprawdzane na etapie badania i oceny ofert. Podstawowe zasady i wymagania, w tym zakresie, zostały opisane w SIWZ i Formularzu oferty dla każdej z Części. Udowodnienie równoważności lub lepszego rozwiązania leży po stronie Wykonawcy.

**Pytania do Części 4****Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści Wózek inwalidzki o poniższych parametrach :

- wysokość oparcia pleców 38 cm
- obciążenie 170 kg

Spełniający pozostałe wymagania

**Odpowiedź:**

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian. Wskazane parametry nie spełniają min. wymagań Zamawiającego.

**Pytanie:**

Co Zamawiający rozumie przez zapis nadkole co najmniej 2 cm.

**Odpowiedź:**

Wskazany w pytaniu zapis należy rozumieć jako: szerokość błotnika co najmniej 2 cm.

**Pytania do Części 6****Ssak elektryczny****Pytanie:**

2.1.

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy ssak medyczny z przepływem 40l/min i podciśnieniem 93kPa ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający rozszerza zakres parametru wprowadzając zapis:

2) Przenośny, zasilany akumulatorem, chirurgiczny o dużej wydajności ssania.

Wymagane parametry:

- 1) wydajność min. 38 l/min
- 2) max podciśnienie: 95 kPa

**Pytanie:**

2.2.

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy ssak medyczny z maksymalnym poziomem głośności 45dB?

**Odpowiedź:**

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian. Poziom hałasu może wynosić maks. 40 dB.

**Pytania do Części 7****Pytania z tego samego zakresu:**

- 1 - Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 7 aparat EKG do osobnego pakietu?
- 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z Części nr 7 do oddzielnego pakietu, lub na składanie ofert częściowych na poszczególne pozycje w Części nr 7?

**Odpowiedź:**

Zamawiający uprzejmie informuje, że już od kilku lat, po publikacji ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych nie ma możliwości tworzenia nowych części w prowadzonym postępowaniu. Zapisy pozostają bez zmian.

**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG o parametrach podanych w poniższej tabeli?

1.	Aparat EKG 12-kanalowy z analizą i interpretacją danych z badań
2.	Tryby pracy: automatyczny ręczny
3.	Wykonywanie pomiarów HR, PR, QRS, QT, QTc (metodą Bazetta, Hodgesa, Friderica) oraz pomiarów osi P, R, T
4.	CMRR >100dB
5.	Pomiar HR 30-300
6.	Automatyczna interpretacja wyników badań z podaniem kryterium rozpoznania

7.	Algorytm interpretacji 12-kanalowego zapisu EKG, uwzględniający wiek i płeć osoby badanej – dorosłych i dzieci
8.	Kolorowy, wysokiej rozdzielczości, ekran dotykowy, min 5" 800x 480
9.	Wyświetlanie na ekranie LCD: aktualnego czasu częstości rytmu czułości, prędkości zapisu i rodzaju filtru Kontaktu elektrod
10.	Pamięć wewnętrzna do przechowywania minimum 50 zapisów EKG, wykonanych w trybie automatycznym
11.	Interfejs USB, umożliwiający zapis EKG na nośniku PenDrive
12.	Możliwość rozbudowy o oprogramowanie do analizy, archiwizacji badań EKG zainstalowanego na komputerze użytkownika
13.	Pasmo przenoszenia: minimum 0,05 ÷ 150 Hz
14.	Kontrola kontaktu każdej elektrody ze skórą pacjenta. Wyświetlanie na ekranie LCD ostrzeżeń o braku kontaktu elektrody ze skórą pacjenta
15.	Wyświetlanie na ekranie LCD komunikatu informującego o ostrym zawale serca pacjenta
16.	Drukarka termiczna 8 pkt/mm, wbudowana w aparat, szerokość papieru 100 mm
17.	Prędkość zapisu: 5, 10, 25 i 50 mm/s.
18.	Wyświetlacz: 3/6/12 odprowadzeń w czasie rzeczywistym
19.	Formaty wydruku: 6x2, 3x4, 3x4 +1, 3x4 + 3
20.	Wydruki w trybie ręcznym: 3, 6 kanałów z konfigurowaną grupą kanałów
21.	Wydruk daty i godziny badania
22.	Czułość: 5, 10 i 20 mm/mV
23.	Filtr zakłóceń pochodzących od elektroenergetycznej sieci zasilającej, 50/60 Hz
24.	Cyfrowe filtry zakłóceń mięśniowych (25 i 40 Hz) i pływania linii izoelektrycznej
25.	Obwody wejściowe aparatu zabezpieczone przed impulsami defibrylatora
26.	Wykrywanie impulsów stymulatora
27.	Częstotliwość cyfrowego próbkowania EKG: minimum 32000 próbek / s / kanał. <i>Podać.</i>
28.	Rozdzielczość przetwarzania: minimum 16 bitów. <i>Podać.</i>
29.	Komunikacja użytkownika z aparatem w języku polskim.
30.	Zasilanie aparatu z elektroenergetycznej sieci 230 V AC 50 Hz i z wewnętrznego bezobsługowego akumulatora.
31.	Możliwość wykonania minimum 500 badań w trybie automatycznym przy zasilaniu aparatu z wewnętrznego akumulatora.

32.	Aparat przenośny, zainstalowany na wózku z koszem na akcesoria
33.	Waga aparatu z akumulatorem, bez kabla pacjenta, papieru i wózka: poniżej 1,5 kg. <i>Podać.</i>
34.	Wymiary aparatu 270 x 190 x 60 mm

**Odpowiedź:**

Zamawiający uprzejmie wyjaśnia i przypomina, że na tym etapie postępowania nie ma prawnej możliwości oceny i decyzji czy dany produkt będzie przyjęty w ramach przyszłej oferty. Zadawanie pytań ma na celu wyjaśnienie treści SIWZ, nie może służyć ocenie i porównywaniu przedstawionych parametrów przez Wykonawcę z opisem Zamawiającego lub wprowadzać element negocjacji zapisów zawartych w SIWZ. Oferowane urządzenie musi spełniać całość wymagań określonych w opisie przedmiotu zamówienia zawartym w Formularzu oferty dla danej Części. Rozwiązania równoważne lub lepsze technologicznie są sprawdzane na etapie badania i oceny ofert. Podstawowe zasady i wymagania, w tym zakresie, zostały opisane w SIWZ i Formularzu oferty dla każdej z Części. Udowodnienie równoważności lub lepszego rozwiązania leży po stronie Wykonawcy.

**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG z wyświetlaczem o przekątnej 4,3 cala? Tak małą różnicą nie ma znaczenia klinicznego.

**Odpowiedź:**

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian. Dla Zamawiającego wielkość wyświetlacza ma znaczenie, dlatego zgodnie z opisem wymagany jest wyświetlacz o przekątnej min. 5,7". Oferowany przez Wykonawcę jest blisko 1,5" mniejszy.

**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG z pamięcią na 200 badań?

**Odpowiedź:**

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian. Zamawiający wymaga: zapis w pamięci – min. 500 badań. Wykonawca oferuje aparat EKG z zapisem pamięci o ponad połowę mniejszym niż jest wymagane w opisie przedmiotu zamówienia.

**Pytania do Części 8**

**Macerator**

**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie przeprowadzające maceracje przy użyciu 2 modułów tnąco-rozrywających (noże niewymagające ostrzenia – dożywotnia gwarancja), z najmniejszymi otworami odpływowymi w tego typu urządzeniach? Skuteczność maceracji weryfikuje wielkość otworów odpływowych w komorze, system maceracji, a nie ilość noży tnących.

**Odpowiedź:**

Zapisy pozostają bez zmian. Zamawiający wymaga: pkt 2 ppkt 2) noże tnące min.: 9 noży tnących, 6 u góry, 3 na dole.

**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści macerator obsługiwany zgodnie z zasadą „czystych rąk” - otwierany i zamykany za pomocą uchwytu łokciowego z autostartem po zamknięciu pokrywy? Takie rozwiązanie nie ogranicza w żaden sposób ruchów osoby obsługującej urządzenie, ponieważ otwarcie jak i zamknięcie komory odbywa się poprzez dotknięcie specjalnego uchwytu łokciem. Specjalny uchwyt tzw. łokciowy pełni jednocześnie funkcję zatrasku i gwarantuje idealną szczelność komory. Dodatkowo górna pokrywa wykonana jest z tworzywa z wbudowaną barierą antybakteryjną. Czujniki podczerwieni ulegają częstym awariom, co zwiększa koszty eksploatacji urządzenia.

**Odpowiedź:**

Zapisy pozostają bez zmian. Obsługa musi być automatyczna, nie mechaniczna np. „system łokciowy”, który z doświadczeń Zamawiającego, nie przy każdym urządzeniu i nie zawsze, jest najwygodniejszym i bezpiecznym rozwiązaniem.

**Pytanie:**

Czy Zamawiający odstąpi od automatycznej dezynfekcji komory? Oferowane urządzenie nie wymaga automatycznej dezynfekcji komory.

**Odpowiedź:**

Zapisy pozostają bez zmian. Treść pytania zawiera informację „Oferowane urządzenie nie wymaga automatycznej dezynfekcji komory” i jednocześnie nie wskazuje w jaki sposób odbywałaby się dezynfekcja komory.

**Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało silnik o mocy nie większej niż 600W? Taki silnik jest typowy dla maceratorów nowej generacji, zapewnia mały pobór prądu przy zachowaniu najwyższej efektywności maceracji.

**Odpowiedź:**

Zapisy pozostają bez zmian. Zamawiający określił wymagania, wskazując: moc silnika: min 750W.

**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające max. głośność 69dB +/-2dB?

**Odpowiedź:**

Zapisy pozostają bez zmian. Oferowane urządzenie jest zbyt głośne w stosunku do wymagań Zamawiającego.

**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające stałe zużycie wody 24l?

**Odpowiedź:**

Zapisy pozostają bez zmian. Zamawiający określił wymagania, wskazując - pobór wody: 13-26 litrów na cykl.

**Pytania z tego samego zakresu:**

1 - Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało górną pokrywę ze specjalnym uchwytem uszczelniającym komorę, a także umożliwiającym automatyczne otwieranie bez użycia dłoni? Oferowane urządzenia umożliwia bezawaryjne, ręczne zamykanie pokrywy, bez użycia elektronicznych siłowników i czujników podczerwieni?

2 - Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie elementy tnące umiejscowione były w głównej (górnej) części komory, co gwarantuje bezpośredni dostęp do wszystkich elementów tnących po otwarciu pokrywy, brak konieczności ingerencji i demontażu jakichkolwiek elementów bębna w celu ich sprawdzenia i wyczyszczenia.

3 - Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało zbiornik wodny fabrycznie zabudowany w urządzeniu, odporny na uszkodzenia mechaniczne? Zbiornik wodny z tworzywa sztucznego jako zewnętrzny element doczepiony do obudowy może łatwo ulec uszkodzeniu i rozszczelnieniu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie postawił wymagań wskazanych w pytaniach. Min. wymagania zostały określone w opisie przedmiotu zamówienia.

**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie, które nie jest wyrobem medycznym, posiadające deklarację zgodności CE? Urządzenia typu macerator nie są wyrobami medycznymi i nie posiadają wpisu do rejestru wyrobów medycznych.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ Rozdz. III pkt 9: Aparatury i urządzenia medyczne: Deklaracja zgodności lub certyfikat CE (jeżeli dotyczy) potwierdzające spełnienie przez wyrób wymagań zasadniczych o których mowa w art. 23 ust. 1 ustawy o wyrobach medycznych: dokument potwierdzający posiadanie aktualnego dopuszczenia do obrotu oferowanych produktów tj. sprzęt i urządzenia medyczne będące przedmiotem zamówienia niniejszego postępowania, będzie przekazany Zamawiającemu wraz z dostawą aparatury i sprzętu medycznego. Wszystkie dokumenty muszą być ważne zgodnie z art. 10.1 ustawy o wyrobach medycznych oraz art. 94.1. ustawy o wyrobach medycznych. Urządzenia nie będące urządzeniami medycznymi, które nie wymagają zgłoszenia/wpisu do rejestru Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, muszą posiadać wymagane prawem



dokumenty dopuszczające do obrotu i użytkowania na terenie Polski lub być oznakowane znakiem CE.

**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające pompę wody o mocy 115W?

**Odpowiedź:**

Zapisy pozostają bez zmian. Oferowane urządzenie znacznie posiada niższą moc w stosunku do wymagań Zamawiającego. Z całości opis urządzenia można by wywnioskować, że nie spełnia ono wymagań określonych przez Zamawiającego i nie jest zgodne z zaplanowanym urządzeniem w realizowanym projekcie.

**Powyższe należy uwzględnić przy opracowaniu oferty.**

.....  
(podpis Kierownika Zamawiającego lub osoby  
upoważnionej)