



Łódź, dnia 08.05.2019 r.

IMŁ/BZ/01- 1/BI/ZP/2019

Wykonawcy, którzy pobrali SIWZ

Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na „Dostawę sprzętu medycznego, wyposażenia medycznego i niemedycznego, mebli, krzeseł, szafek szatniowych, niszczarek, małego AGD dla IMŁ Sp. z o.o.”.

Znak sprawy: 1/ZP/PN/19

Zgodnie z art. 38 ust.2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 ze zm.) Zamawiający, Inwestycje Medyczne Łódzkiego Spółka z o.o., podaje odpowiedzi na zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie 1. Dotyczy części 12 – 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 1. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2. Dotyczy części 12 – Czy Zamawiający wymaga aby system do dezynfekcji pomieszczeń (urządzenie + środek) posiadał potwierdzoną badaniami skuteczność zgodnie z normą NFT 72-281 (2014) – jedyną normą na świecie dotyczącą skuteczności dezynfekcji przez zamgławianie (fumigację)?

Odpowiedź 2. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 3. Dotyczy części 12 – 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?

Odpowiedź 3. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 4. Dotyczy części 12 – Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie wyposażone było w dotykowy panel z diodami LED umożliwiający wygodny wybór kubatury dezynfekowanego pomieszczenia?

Odpowiedź 4. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 5. Dotyczy części 8 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na realizację zamówienia w terminie do 6 tygodni od daty pisemnego wezwania przez Zamawiającego? Proponowany termin realizacji zamówienia będzie zgodny ze standardowym cyklem produkcji, co pozwoli Wykonawcy należycie zrealizować przedmiot umowy. Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na zaproponowany termin realizacji prosimy o informację o ile Zamawiający ma możliwość jego wydłużenia.

Odpowiedź 5. Zamawiający wyraża zgodę. Uwzględniając treść pytania Zamawiający modyfikuje treść Rozdziału III SIWZ „Termin realizacji zamówienia”, który otrzymuje brzmienie:

Termin realizacji zamówienia wynosi od daty pisemnego wezwania przez Zamawiającego:

- 4 tygodnie w odniesieniu do części 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 9, 10, 11 i 12 zamówienia,

- 6 tygodni w odniesieniu do części 8 zamówienia.

Pytanie 6. Dotyczy części 8 – Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający zaraz po zawarciu umowy z Wykonawcą prześle pisemne wezwanie zobowiązujące do realizacji zamówienia, czy np. Zamawiający przewiduje realizację zamówienia w częściach, czy też np. dopiero w IV kwartale 2019 r.?

Odpowiedź 6. Zamawiający wyjaśnia, iż w zakresie realizacji wszystkich części zamówienia przewiduje przesłanie pisemnego wezwania do realizacji umowy nie później niż 30 dni od daty zawarcia umowy.

Pytanie 7. Dotyczy części 8 – Czy Zamawiający wymaga, aby konstrukcja wózka do przewożenia chorych w pozycji leżącej/wózek-łóżko (BO; OIT) była oparta na dwóch stabilnych i wytrzymałych kolumnach cylindrycznych, ułatwiających dezynfekcję oraz dostęp do pacjenta?

Odpowiedź 7. Zamawiający nie wymaga.

- Pytanie 8. Dotyczy części 8 – Czy Zamawiający wymaga, aby wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej/wózek-łóżko (BO; OIT) posiadał leże 4-segmentowe, z czego trzy segmenty są ruchome?
- Odpowiedź 8. Zamawiający nie wymaga.
- Pytanie 9. Dotyczy części 8 – Czy Zamawiający wymaga, aby wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej/wózek-łóżko (BO; OIT) posiadał pod leżem prowadnice oraz tacę na kasety RTG, które umożliwią wykonywanie zdjęć RTG?
- Odpowiedź 9. Zamawiający nie wymaga.
- Pytanie 10. Dotyczy części 8 – Czy Zamawiający wymaga, aby wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej/wózek-łóżko (BO; OIT) posiadał od strony głowy pacjenta uchwyty do prowadzenia z możliwością składania pod ramę leża, w celu bezpiecznego i łatwego dostępu do pacjenta (np. podczas intubacji)?
- Odpowiedź 10. Zamawiający nie wymaga.
- Pytanie 11. Dotyczy części 8 – Czy Zamawiający wymaga, aby wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej/wózek-łóżko (BO; OIT) posiadał barierki boczne składane wzdłuż ramy leża, wspomagane sprężynami gazowymi w celu zabezpieczenia przed gwałtownym ich opadaniem?
- Odpowiedź 11. Zamawiający nie wymaga.
- Pytanie 12. Dotyczy części 8 – Czy Zamawiający dopuści wózek do przewożenia chorych w pozycji siedzącej wykonany ze stali precyzyjnej na ramie krzyżakowej?
- Odpowiedź 12. Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 13. Dotyczy Części nr 7 poz. 2 (torba reanimacyjna) – Czy Zamawiający, mając na względzie zasady zachowania uczciwej konkurencji, wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?
- Odpowiedź 13. Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 14. Dotyczy Części nr 7 poz. 1 pkt. 15 – Czy Zamawiający dopuści, w zamian rurek krtaniowych, maskę krtaniową sterylną, jednorazowego użytku, pakowaną pojedynczo, z delikatnym mankietem, rurka maski wygięta zgodnie z budową anatomiczną gardła, ze wzmocnionym koniuszkiem mankieta, z luźnym drenem do napełniania mankieta, z zabezpieczeniem przed wklinowaniem nagłośni, posiadającą znaczniki prawidłowego usytuowania maski umieszczone na rurce, rozmiar maski, wagi pacjenta oraz objętości wypełniającej mankieta umieszczony na rurce, z możliwością

wprowadzenia przez maskę standardowej rurki intubacyjnej, kolorystycznie znakowany łącznik w zależności od rozmiaru maski, w rozmiarach: 30-50kg, 50-70kg, 70-100kg?

Odpowiedź 14. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 15. Dotyczy Części nr 7 poz. 1 pkt. 16 – Czy Zamawiający dopuści szczypce Magilla w rozmiarze 9 ¾”?

Odpowiedź 15. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16. Dotyczy Części nr 7 poz. 1 pkt. 18 – Czy Zamawiający dopuści maski z otwartym mankietem/kołnierzem?

Odpowiedź 16. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17. Dotyczy Części nr 7 poz. 1 pkt. 17 – Czy Zamawiający wymaga łącznie 3 resuscytatorów w powyższym zakresie?

Odpowiedź 17. Zamawiający wymaga 1 szt. worka samorozprężalnego i 2 szt. rezerwuaru tlenu do worka samorozprężalnego.

Pytanie 18. Dotyczy Części nr 7 poz. 1 pkt. 18 – Czy Zamawiający wymaga łącznie 3 resuscytatorów w powyższym zakresie i 5 szt. masek w powyższym zakresie?

Odpowiedź 18. Zamawiający wymaga po 2 szt. masek w odpowiednich rozmiarach (3, 4, 5) – łącznie 6 szt. masek.

Pytanie 19. Dotyczy Części nr 7 poz. 3 pkt. 65 – Czy Zamawiający dopuści prowadnice dostępne w rozmiarach: FR6 (2,5-3,5), FR 10 (3,5-6,0), FR 12 (6,0-8,0), FR 14(7,0 -10,0)?

Odpowiedź 19. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20. Dotyczy Części nr 7 poz. 3 pkt. 66 – Czy Zamawiający dopuści szczypce Magilla dla dorosłych w rozmiarze 9 ¾”?

Odpowiedź 20. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21. Dotyczy Części nr 7 poz. 3 pkt. 67 – Czy Zamawiający dopuści maski z otwartym mankietem/kołnierzem?

Odpowiedź 21. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22. Dotyczy Pakietu 12, dot. pkt 3: Czy zamawiający wymaga przedstawienia wyników badań potwierdzających skuteczność PROCESU dezynfekcji metodą zamglawiania, wykonanych w laboratorium akredytowanym,

zgodnie z jedyną i obowiązującą normą w zakresie zamgławiania NF T 72-281 (2014)?

Odpowiedź 22. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 23. Dotyczy Pakietu 12, dot. pkt 12: Czy zamawiający dopuści do oceny urządzenie w pełni mobilne, spełniające parametr wagowy, wyposażone w koła oraz ergonomiczny uchwyt. Pozwala to na swobodne i bezproblemowe przemieszczanie urządzenia bez konieczności noszenia sprzętu przez personel obsługujący proces

Odpowiedź 23. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24. Dotyczy Pakietu 12, dot. pkt 15: Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane urządzenie pozwalało na wykonanie dezynfekcji pomieszczeń o podanej w p. 15 SIWZ kubaturze w pełnym spektrum biobójczym (tj. bakteriobójczym, wirusobójczym, grzybobójczym, sporobójczym) zgodnie z zapisami p.26 SIWZ?

Odpowiedź 24. Zamawiający wyjaśnia, iż wymaga, aby zaoferowane urządzenie spełniało pkt. 15 i pkt. 26 określony w Załączniku nr 1.12 do SIWZ - „Opis przedmiotu zamówienia części 12”.

Pytanie 25. Dotyczy Pakietu 12, dot. pkt 18: Prosimy o doprecyzowanie czy zaoferowany wraz z urządzeniem środek może zawierać jony metali ciężkich czy nie? Opis p. 18 SIWZ z jednej strony dopuszcza takie środki, a w innej kombinacji nie pozwala na ich obecność. Jony metali osadzają się na dezynfekowanych powierzchniach, a następnie z nich przenoszone są na ręce i odzież personelu i pacjentów, skąd mogą łatwo akumulować się w organizmie pacjentów oraz personelu.

Odpowiedź 25. Zamawiający dopuszcza oba rozwiązania.

Pytanie 26. Dotyczy Pakietu 12, pkt 19: Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga dostarczenia wraz z urządzeniem 10 butelek czy 10 litrów środka dezynfekcyjnego? W przypadku butelek 1l nie ma różnicy ale w przypadku opakowań 5l 10 szt oznacza 50l, co znacząco podnosi koszt zakupu urządzenia.

Odpowiedź 26. Zamawiający precyzuje, iż należy dostarczyć 10 litrów środka dezynfekcyjnego.

Pytanie 27. Dotyczy Pakietu 12, dot. pkt 22: Prosimy o wycofanie punktacji potencjalnie awaryjnego rozwiązania jakim jest turbina. Podzespół taki nie ma wpływu na skuteczność ani szybkość działania urządzenia, a jedynie

generuje dodatkowe koszty i zwiększa ryzyko awarii. Alternatywnie prosimy o zmianę punktacji na: Turbina – 0 pkt. Brak turbiny – 2 pkt.

Odpowiedź 27. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 28. Dotyczy Pakietu 12, dot. pkt 26: Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający wymaga, aby proces zamgławiania osiągał wymienione w tabeli spektrum bójcze uwzględniające szczepy normatywne, po jednokrotnym wykonaniu procedury zamgławiania bez konieczności zwiększania stężenia oraz powtarzania procesu.

Odpowiedź 28. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 29. Dotyczy Pakietu 12, dot. pkt 28: Czy zamawiający wymaga, aby oprócz możliwości zapisu danych na nośniku USB, była możliwość kontroli przebiegu zakońzonego procesu bezpośrednio z ekranu urządzenia, bez konieczności podłączania nośnika do urządzeń zewnętrznych?

Odpowiedź 29. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 30. Dotyczy Pakietu 12, dot. pkt 30: Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane urządzenie było wyposażone w opcję opóźnienia startu w sterowniku urządzenia? Na rynku są dostępne urządzenia, które w tym celu stosują zewnętrzne timery, podłączane do gniazda elektrycznego.

Odpowiedź 30. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 31. Dotyczy Pakietu 12, dot. pkt 31: Ideą dezynfekcji przez zamgławianie jest to by uzyskać mgłą mikrozoolową, która ze względu na małe rozmiary cząsteczek dociera wszędzie. Jeśli wymagane jest stosowanie dodatkowych elementów, oznacza to, że urządzenie nie spełnia wymagań. W przewodzie takim następuje skroplenie się środka dezynfekcyjnego, przez co zmianie ulegają jego właściwości fizyko-chemiczne, co może mieć wpływ na skuteczność procesu dezynfekcji. Dodatkowo, oprzyrządowanie takie wymaga kierowania węża przez operatora, co może mieć wpływ na jego zdrowie i życie. Prosimy o odstąpienie od wymogu możliwości podłączenia elastycznego węża.

Odpowiedź 31. Zamawiający informuje, iż pkt. 31, określony w Załączniku nr 1.12 do SIWZ - „Opis przedmiotu zamówienia części 12”, jest nieobligatoryjny, jedynie punktowany.

Pytanie 32. Dotyczy Pakietu 12, dot. pkt 38: Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane urządzenie pozwalało na

wykonanie dezynfekcji pomieszczeń o podanej w p. 38 SIWZ kubaturze w pełnym spektrum biobójczym (tj. bakteriobójczym, wirusobójczym, grzybobójczym, sporobójczym) zgodnie z zapisami p. 49 SIWZ?

Odpowiedź 32. Zamawiający wyjaśnia, iż wymaga, aby zaoferowane urządzenie spełniało pkt. 38 i pkt. 49 określony w Załączniku nr 1.12 do SIWZ - „Opis przedmiotu zamówienia części 12”.

Pytanie 33. Dotyczy Pakietu 12, dot. pkt 41: Prosimy o doprecyzowanie czy zaoferowany wraz z urządzeniem środek może zawierać jony metali ciężkich czy nie? Opis p. 18 SIWZ z jednej strony dopuszcza takie środki, a w innej kombinacji nie pozwala na ich obecność. Jony metali osadzają się na dezynfekowanych powierzchniach, a następnie z nich przenoszone są na ręce i odzież personelu i pacjentów, skąd mogą łatwo akumulować się w organizmie pacjentów oraz personelu.

Odpowiedź 33. Zamawiający dopuszcza oba rozwiązania.

Pytanie 34. Dotyczy Pakietu 12, dot. pkt 45: Prosimy o wycofanie punktacji potencjalnie awaryjnego rozwiązania jakim jest turbina. Podzespół taki nie ma wpływu na skuteczność ani szybkość działania urządzenia, a jedynie generuje dodatkowe koszty i zwiększa ryzyko awarii. Alternatywnie prosimy o zmianę punktacji na: Turbina – 0 pkt. Brak turbiny – 2 pkt.

Odpowiedź 34. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 35. Dotyczy Pakietu 12, dot. pkt 49: Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający wymaga, aby proces zamgławiania osiągał wymienione w tabeli spektrum bójcze uwzględniające szczepy normatywne, po jednokrotnym wykonaniu procedury zamgławiania bez konieczności zwiększania stężenia oraz powtarzania procesu.

Odpowiedź 35. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 36. Dotyczy Pakietu 12, dot. pkt 50: Czy zamawiający wymaga, aby oprócz możliwości zapisu danych na nośniku USB, była możliwość kontroli przebiegu zakończonego procesu bezpośrednio z ekranu urządzenia, bez konieczności podłączania nośnika do urządzeń zewnętrznych.

Odpowiedź 36. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 37. Dotyczy Pakietu 12, dot. pkt 53: Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane urządzenie było wyposażone w opcję opóźnienia startu w sterowniku urządzenia? Na rynku są dostępne

urządzenia, które w tym celu stosują zewnętrzne timery, podłączane do gniazda elektrycznego.

Odpowiedź 37. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 38. Dotyczy Pakietu 12, dot. pkt 54: Ideą dezynfekcji przez zamgławianie jest to by uzyskać mgłę mikrozolową, która ze względu na małe rozmiary cząsteczek dociera wszędzie. Jeśli wymagane jest stosowanie dodatkowych elementów, oznacza to, że urządzenie nie spełnia wymagań. W przewodzie takim następuje skroplenie się środka dezynfekcyjnego, przez co zmianie ulegają jego właściwości fizyko-chemiczne, co może mieć wpływ na skuteczność procesu dezynfekcji. Dodatkowo, oprzyrządowanie takie wymaga kierowania węża przez operatora, co może mieć wpływ na jego zdrowie i życie. Prosimy o odstąpienie od wymogu możliwości podłączenia elastycznego węża.

Odpowiedź 38. Zamawiający informuje, iż pkt 54, określony w Załączniku nr 1.12 do SIWZ - „Opis przedmiotu zamówienia części 12”, jest nieobligatoryjny, jedynie punktowany.

Pytanie 39. Cz. 1, Poz. 12 – Czy Zamawiający zaakceptuje wózek z uchwytami do prowadzenia po obu krótkich bokach?

Odpowiedź 39. Tak, Zamawiający zaakceptuje.

Pytanie 40. Cz. 2, Poz. 21 – Czy Zamawiający zaakceptuje wózek o wymiarach 410x495x950 mm? Są to maksymalne wymiary zewn. w świetle.

Odpowiedź 40. Tak, Zamawiający zaakceptuje.

Zamawiający, działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2018 r., poz. 1986 ze zm.) informuje, iż **DOKONUJE ZMIANY ZAPISÓW SIWZ**. Zmianie ulegają zapisy SIWZ w zakresie:

- A. treści Załącznika nr 1.1 do SIWZ „Opis przedmiotu zamówienia część 1”,
- B. treści Załącznika nr 1.2 do SIWZ „Opis przedmiotu zamówienia część 2”,
- C. treści Załącznika nr 1.7 do SIWZ „Opis przedmiotu zamówienia część 7”,
- D. treści Załącznika nr 1.8 do SIWZ „Opis przedmiotu zamówienia część 8”,
- E. treści Załącznika nr 1.12 do SIWZ „Opis przedmiotu zamówienia część 12”,
- F. **Rozdział III SIWZ „Termin wykonania zamówienia”:**

Termin realizacji zamówienia wynosi od daty pisemnego wezwania przez Zamawiającego:

- 4 tygodnie w odniesieniu do części 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 9, 10, 11 i 12 zamówienia,
- 6 tygodni w odniesieniu do części 8 zamówienia.

- G. **Rozdział X SIWZ „Miejsce i termin składania i otwarcia ofert”:**

1. Ofertę należy złożyć w terminie do dnia **24.05.2019 r.** do godz. 09:00 na adres Elektronicznej Skrzynki Podawczej ePUAP /IML_Lodz/SkrytkaESP

(...)

4. Otwarcie ofert nastąpi na posiedzeniu komisji przetargowej, które odbędzie się w siedzibie Zamawiającego - Łódź, al. Piłsudskiego 12, Dział Zamówień Publicznych w dniu: **24.05.2019 r.** o godz. 11:00.

(...)

W związku z powyższymi zmianami Zamawiający udostępnia zmodyfikowane załączniki na stronie internetowej Zamawiającego.

Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian. Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić zmiany podczas sporządzania ofert, w tym także podczas wypełniania załączników i druków. Oferta złożona bez zastosowania się do powyższej modyfikacji podlega odrzuceniu, jako niezgodna z SIWZ.

Zmiana ogłoszenia została przekazana do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej w dniu 08.05.2019 r.

Z poważaniem,

Kierownik
Działu Zamówień Publicznych

Anna Piechota