



Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia na: „Dostawę urządzenia do dezynfekcji pomieszczeń metodą zamglawiania wraz z sukcesywnym dostarczaniem preparatu do dezynfekcji” do Miejskiego Centrum Medycznego im. dr. Karola Jonschera w Łodzi. (Numer postępowania: 27/2021).

ZMIANA TERMINU SKŁADANIA OFERT

Na mocy art. 284 ust. 3 ustawy Pzp Zamawiający przedłuża termin składania ofert do dnia 30.07.2021 r. do godz. 11:00. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 30.07.2021 r. do godz. 11:30.

W konsekwencji powyższej zmiany w rozdz. XII SWZ zmianie ulega termin związania ofertą, tj. termin związania ofertą wynosi 30 dni od dnia upływu terminu składania ofert (i upływa z dniem 28.08.2021 roku), przy czym pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert.

ODPOWIEDZI NA PYTANIA DO SWZ

W związku z zapytaniami do SWZ, jakie wpłynęły od Wykonawców, Zamawiający wyjaśnia:

1. Pytanie: (Dot. Pakietu II) 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 w Pakiecie II wymaga, 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).

2. Pytanie: (Dot. Pakietu I, pkt. 19) 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: Zamawiający w Pakiecie I dopuszcza zaoferowanie urządzenia do dezynfekcji pomieszczeń posiadającego deklaracje zgodności CE producenta potwierdzającą dopuszczenie do obrotu. Środki dezynfekujące kompatybilne z zaoferowanym urządzeniem muszą być 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.

3. Pytanie: (Dot. Pakietu I) Czy Zamawiający wymaga dostarczenia urządzenia do dezynfekcji pomieszczeń metodą suchej mgły o wielkości kropli 5 mikrometrów? Taka wielkość kropli zapewnia optymalną zdolność penetracji środka, przy jednoczesnym zachowaniu właściwości mgły suchej tzn. nie pozostawiającej osadu ani wilgoci

na powierzchniach dezynfekowanych i nie wpływającej szkodliwie na urządzenia medyczne oraz elektroniczne pozostawione w pomieszczeniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ Zamawiający wymaga zaoferowania urządzenia rozpraszającego środki w postaci mikropropelek do 10 mikronów.

4. **Pytanie: (Dot. Pakietu I)** Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało możliwość podłączenia elastycznego węża do dezynfekcji klimatyzacji/przewodów wentylacyjnych, miejsc trudnodostępnych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby zaoferowane urządzenie posiadało możliwość podłączenia elastycznego węża do dezynfekcji klimatyzacji/przewodów wentylacyjnych, miejsc trudnodostępnych.

5. **Pytanie: (Dot. Pakietu II poz. 1)** Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane środki dezynfekcyjne były dopuszczone do stosowania w obszarze medycznym i było to potwierdzone w rejestracji biobójczej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby zaoferowane w Pakiecie II poz. 1 środki dezynfekcyjne były dopuszczone do stosowania w obszarze medycznym i było to potwierdzone w rejestracji biobójczej.

6. **Pytanie: (Dot. Pakietu II poz. 2)** Czy Zamawiający dopuści środek insektobójczy (insektycyd) posiadający badanie zgodne z normą C.E.B. N°135bis (1 edycja: 1989 – wersja zrewidowana 1996)? Wymagana norma EN 17272 nie dotyczy środków insektobójczych, określa działania bakteriobójcze, grzybobójcze, drożdżobójcze, sporobójcze, prątkobójcze, wirusobójcze oraz fagobójcze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie II poz. 2 środka insektobójczego (insektycydu) posiadającego badanie zgodne z normą C.E.B. N°135bis (1 edycja: 1989 – wersja zrewidowana 1996).

7. **Pytanie: (Dot. wzoru umowy – dla Pakietu I)** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu przystąpienia na naprawy do 72h roboczych, naprawy urządzenia w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy do 14 dni?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu przystąpienia przez Wykonawcę do napraw gwarancyjnych do 72h w dni robocze od momentu zgłoszenia telefonicznego przez upoważnione osoby Zamawiającego.

Wobec tego Zamawiający modyfikuje zapis § 6 wzoru umowy (załącznik nr 6a do SWZ) w następujący sposób:

obecny zapis § 6 ust. 3 i 4:

„3. Wykonawca zobowiązuje się przystąpić do napraw gwarancyjnych w ciągu 2 dni roboczych od momentu zgłoszenia telefonicznego przez upoważnione osoby Zamawiającego – zgłoszenie potwierdzone faksem / e-mail’em.

4. W przypadku napraw gwarancyjnych wymagających czasu powyżej 3 dni roboczych, licząc od pierwszego dnia po upływie 2 dni roboczych, o których mowa w ust. 3, Wykonawca zobowiązuje się do użyczenia w ramach wartości zamówienia urządzenia zastępczego tej samej bądź porównywalnej klasy.”

otrzymuje brzmienie:

„3. Wykonawca zobowiązuje się przystąpić do napraw gwarancyjnych w ciągu 72 godzin w dni robocze od momentu zgłoszenia telefonicznego przez upoważnione osoby Zamawiającego – zgłoszenie potwierdzone faksem / e-mail’em.

4. W przypadku napraw gwarancyjnych wymagających czasu powyżej 3 dni roboczych, licząc od pierwszego dnia po upływie 72 godzin, o których mowa w ust. 3, Wykonawca zobowiązuje się do użyczenia w ramach wartości zamówienia urządzenia zastępczego tej samej bądź porównywalnej klasy.”

Wzór umowy (załącznik nr 6a do SWZ) po modyfikacji stanowi załącznik do niniejszych odpowiedzi na pytania do SWZ.

Dyrektor
Miejskiego Centrum Medycznego
im. dr. Karola Jonschera w Łodzi
/-/ mgr Konrad Łukaszewski