

Suwałki, dnia 09/04/2025r.

l.dz. SZW.DZI.262.111/DZI/2025

ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIE

Dotyczy: Wyłonienie wykonawcy na sprzedaż i dostawę urządzenia do dezynfekcji pomieszczeń suchą mgłą szt. 1 na potrzeby Oddziału Onkologii Klinicznej z Hematologią Szpitala Wojewódzkiego im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

UCZESTNIK 1

Czy dopuszczają Państwo do zaoferowania zamglawiacz o poniższych parametrach?

Aparat do automatycznej dezynfekcji powierzchni poprzez zamglawianie

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Dotykowy i kolorowy wyświetlacz LCD 5" Rozdzielczość 800x480

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zasilanie 230V

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pobór mocy maksymalnie 900W

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza do mocy max. 1000W

Maksymalne wymiary urządzenia 380x280x420mm

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Urządzenie automatycznie wyłączając się po etapie dyfuzji środka

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Komunikaty w języku polskim na wyświetlaczu LCD

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Odczepiana dysza ułatwiająca wykręcanie butelki ze środkiem

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

System rozpoznawania butelki RFID

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Obudowa ze stali nierdzewnej oraz dwóch paneli bocznych wykonanych z odpornego na uderzenia plastiku

Odpowiedz: Zamawiający nie dopuszcza.

Uchwyt w całości wykonany ze stali nierdzewnej

Odpowiedz: Zamawiający nie dopuszcza.

Obsługa przy pomocy dotykowego wyświetlacza LCD

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Wbudowanie oprogramowanie umożliwiające dodawanie użytkowników

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Wbudowany system archiwizacji cykli w pamięci urządzenia, gdzie wyświetlane są informacje o czasie startu i zakończenia cyklu, wielkości pomieszczenia i użytkowniku

16-400 Suwałki, ul. Szpitalna 60, tel. (0-87) 562 94 21, fax (0-87) 562 92 00
<http://szpital.suwalki.pl>, e-mail: wojewodzki@szpital.suwalki.pl,
NIP 844-17-86-376, REGON 790319362,
nr konta: PKO BP SA 79 1020 1332 0000 1402 0973 9899



Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Możliwość przypisania użytkowników zabezpieczona kodem PIN

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Możliwość aktualizacji oprogramowania przez WiFi

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Możliwość zaprogramowania do 100 różnych pomieszczeń (Kubatura w M3 wraz z indywidualną nazwą)

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Możliwość ustawienia opóźnienia startu od 90 sekund do 10 minut

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Dostęp do ustawień serwisowych zabezpieczone kodem PIN

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pojemność butelek z czynnikiem 1L

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Możliwość dezynfekcji pomieszczeń o kubaturze 140 m³

Odpowiedz: Zgodnie z opisem parametrów Zamawiającego

UCZESTNIK 2

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenia z komunikacją bezprzewodową zamiast złącza USB?

Odpowiedz: Zgodnie z opisem parametrów Zamawiającego

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenia z możliwością dezynfekcji pomieszczeń o kubaturze do 1000 m³?

Odpowiedz: Zgodnie z opisem parametrów Zamawiającego

Pytanie 3

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymagania „Możliwość podłączenia do urządzenia elastycznego węża do dezynfekcji klimatyzacji/przewodów wentylacyjnych, miejsc trudno dostępnych” z uwagi na brak możliwości kontroli nad procesem oraz narażenia personelu i pacjentów na kontakt z preparatem, co może zagrażać zdrowiu i życiu?

Odpowiedz: Zgodnie z opisem parametrów Zamawiającego

UCZESTNIK 3

DOTYCZY: Zamglawiacz do dezynfekcji pomieszczeń

Czy na zasadzie równoważności funkcjonalnej Zamawiający dopuści ofertę na urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń DeconLITE, które posiada dyszę obrotową przyspieszającą równomierną dyspersję suche mgły (1-5 mikrona) preparatów biobójczych w pomieszczeniu. Urządzenie jest pneumatyczne i bardzo ciche, dzięki czemu dezynfekcja w nocy nie będzie zakłócać ciszy w szpitalu. Sprzęt waży 9kg, posiada kolorowy wyświetlacz z dostępem do funkcji i programowania dezynfekcji danej kubatury (co 1m³) lub wg czasu, wyświetlania rekordów z procedur dezynfekcji. Zamglawiacz został przebadany i spełnił wymogi standardu EN 17272:2020 w akredytowanym laboratorium. Poniżej parametry wymagane względem oferowanych.

1. Urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń nowe: TAK,

Odpowiedz: Zgodnie z opisem parametrów Zamawiającego

2. Złącze USB do komunikacji z komputerem: NIE

Odpowiedz: Zgodnie z opisem parametrów Zamawiającego

3. Obudowa urządzenia wykonana z tworzywa sztucznego: TAK, ABS

Odpowiedz: Zgodnie z opisem parametrów Zamawiającego

4. Automatyczne wyłączenie po etapie dyfuzji środka: TAK

Odpowiedz: Zgodnie z opisem parametrów Zamawiającego

5. Urządzenie pneumatyczne o wysokiej szybkości zamglawiania: 30ml/min

Odpowiedź: Zgodnie z opisem parametrów Zamawiającego

6. Urządzenie rozpraszające środek w postaci mikro kropelek: AK (sucha mgła 1-5 mikrona)

Odpowiedź: Zgodnie z opisem parametrów Zamawiającego

7. Dezynfekcja pomieszczeń o wielkości do 333 m³: NIE, do 300 m³

Odpowiedź: Zgodnie z opisem parametrów Zamawiającego

8. Waga max. 6,5 kg: NIE, 9 kg

Odpowiedź: Zgodnie z opisem parametrów Zamawiającego

9. Zasilanie elektryczne 230V, 50 Hz: TAK

Odpowiedź: Zgodnie z opisem parametrów Zamawiającego

10. Urządzenie wraz z pendrive z oprogramowaniem: NIE, podać

Odpowiedź: Zgodnie z opisem parametrów Zamawiającego

11. Możliwość podłączenia do urządzenia elastycznego węża do dezynfekcji klimatyzacji/przewodów wentylacyjnych, miejsc trudno dostępnych: NIE

Odpowiedź: Zgodnie z opisem parametrów Zamawiającego

DOTYCZY: Zamgławiacz do dezynfekcji pomieszczeń

Czy przy spełnieniu pozostałych parametrów wymaganych Zamawiający dopuści ofertę na medyczny Mikro-Zamgławiacz 99MB ważący 10,5 kg, ale posiadający antystatyczne kółka i wysuwany teleskopowo uchwyt, które ułatwiają transport?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem parametrów Zamawiającego

UCZESTNIK 4

Pytanie nr 1

Normy EN 17-272 lub NFT 28-281 służą ocenie skuteczności procesu zamgławiania. Na podstawie wyników badań przeprowadzonych zgodnie z tymi normami dokonuje się rejestracji preparatu biobójczego (BPR). Rejestracja ta opisuje spektrum działania preparatu, sposób jego stosowania, dawkę oraz wymagany czas kontaktu, obszar zastosowania, a także określa treść etykiety. Badania przeprowadzone bez uwierzytelnienia ich w rejestracji BPR nie mogą stanowić wyznacznika dla potwierdzania skuteczności biobójczej oferowanej technologii (urządzenie + preparat) i procedury stosowania.

W związku z powyższym prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie pracowało na dedykowanych preparatach, które zgodnie z rejestracją biobójczą (BPR) wykazują kompatybilność z oferowanym urządzeniem oraz skuteczność wobec bakterii, wirusów, grzybów i spor w obszarze medycznym (szpita i kliniki).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 2

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na zapytania zostały zamieszczone na stronie zamawiającego www.szpital.suwalki.pl.

Z poważaniem,
Adam Szalanda
DYREKTOR
Szpitala Wojewódzkiego
im. dr. Ludwika w Suwałkach