
Odpowiedź na skierowane do zamawiającego pytania

dotyczy: zapytania ofertowego pn.: **Zakup dwóch zamgławiaczy dla SPZZOZ w Pionkach**
(nr postępowania: SPZZOZ-ZP-37/2024)

I.

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 pozwoleniem na obrót produktem biobójczym wykazują kompatybilność z oferowanym urządzeniem oraz skuteczność min. wobec B, F, Y, V w obszarze medycznym jak szpile i kliniki.

Odpowiedź: Tak, zgodnie z pkt.16 opisu przedmiotu zamówienia - załącznik nr 2

II.

PYTANIE 1

Czy Zamawiający wymaga przedstawienia badań skuteczności przeciwdrobnoustrojowej i spełnienia normy wykonanych w laboratorium akredytowanym do przeprowadzania takich badań?

Odpowiedź: Zgodnie z pkt.11 opisu przedmiotu zamówienia - załącznik nr 2

PYTANIE 2

Czy Zamawiający dopuści nowe zamgławiacze wyprodukowane w 2022 roku?

Odpowiedź: Nie

PYTANIE 3

Czy Zamawiający dopuści nowe zamgławiacze wyprodukowane w 2023 roku?

Odpowiedź: Nie

PYTANIE 4

Czy przy spełnieniu pozostałych wymaganych parametrów Zamawiający dopuści szwajcarskie zamgławiacze zarejestrowane jako wyroby medyczne, które:

- posiadają dedykowane środki na bazie nadtlenu wodoru, zarejestrowane jako wyroby medyczne do dezynfekcji nieinwazyjnych wyrobów medycznych, o podwyższonej skuteczności przeciwko bakteriom katalazo-dodatnim (uodpornionym na nadtlenek wodoru), 3 letni termin ważności
- umożliwiają dezynfekcję drugim preparatem dezynfekcyjnym BMasept air na bazie kwasu podchlorawego, co również zostało przebadane przez akredytowane laboratorium według normy EN 17272:2020 (stosowanie na zmianę dwóch preparatów ogranicza wyklucza uodparniania się mikroorganizmów).
- emitują suchą mgłę o średniej wielkości cząstek 300-400nm, czyli 0,3-0,4 mikrona (około 10 razy mniejszej niż inne zamgławiacze), co znacząco podnosi zwiększa dyspersję dezynfektanta i równomierność pokrywania powierzchni w pomieszczeniach,
- posiadają nieznaną prędkość wylotową środka przy dyszy, lecz wykazują taką samą prędkość turbiny 22000 RPM oraz wydajność emisji 1000ml/godzinę
- posiadają panele sterowania z przyciskami membranowymi i wyświetlaczami ciekłokrystalicznymi?

Odpowiedź: Nie

PYTANIE 5

Czy przy spełnieniu pozostałych wymaganych parametrów Zamawiający dopuści ofertę na innowacyjny zamgławiacz z dyszą z obrotową, który:

- gwarantuje bardzo równomierną i dokładną dyspersję dezynfektanta w wielu kierunkach,
- posiada dwukrotnie szybszą emisję dezynfektanta niż inne zamgławiacze: ponad 30ml/min,
- przeznaczony jest do dowolnych preparatów dezynfekcyjnych na bazie wodnych roztworów np. : nadtlenek wodoru i kwas podchlorawy.
- został przebadany z kwasem podchlorawym BMasept air w akredytowanym laboratorium wg PN-EN 17272:2020 i uzyskał najwyższe znane wartości redukcji,
- wraz z kwasem podchlorawym BMasept air umożliwia znaczne szybsze procesy dezynfekcyjne (niż H₂O₂), ponieważ wymagany czas kontaktu wynosi maksymalnie od 60 do 90 minut, a wietrzenie trwa tylko kilka minut do momentu widocznego rozporoszeni mgły,

-
- przy wykorzystaniu z kwasem podchlorynowym BMAsept air nie wymaga stosowania środków ochrony indywidualnej aby wejść do pomieszczenia w celu otwarcia okien (nieprzekraczane stężenia NDS i NDSCh), jest niedrażniący i nietoksyczny dla skóry, oczu i układu oddechowego, wg klasyfikacji CLP nie jest niebezpieczny,
 - emituje suchą mgłę o wielkości cząstek 1-5 mikrona.
 - posiada dotykowy panel i kolorowy wyświetlacz LCD, które umożliwiają m.in: wybór kubatury pomieszczenia, wybór czasu zamgławiania, wybór dawki ml/m3, wgląd w historię procesów dezynfekcji,
 - jest bardzo cichym urządzeniem pneumatycznym (nieturbinowym).
 - posiada pamięć 2000 rekordów dezynfekcji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

III.

1. Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania fabrycznie nowych urządzeń, nigdy nie używanych, nie powystawowych, rok produkcji 2022/2023.

Odpowiedź: Nie

2. Z uwagi na udokumentowane skuteczne działanie biobójcze nadtlenu wodoru i udowodnioną skuteczność substancji czynnej wobec mikroorganizmów prosimy o dopuszczenie do zastosowania preparatu nie znajdującego się w wykazie preparatów biobójczych, którego substancją aktywną jest nadtlenek wodoru w stężeniu 6%.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

3. Czy Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli wykonawca przedstawi oświadczenie producenta /dystrybutora o spełnianiu normy 17272?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z pkt.11 opisu przedmiotu zamówienia - załącznik nr 2

4. Z uwagi na kwestie bezpieczeństwa prosimy o rezygnację z wymogu podłączenia timera celem samoistnego uruchomienia urządzenia. Sprzęt tego typu NIE MOŻE działać bez nadzoru operatora. Opóźnienie startu funkcjonuje jako element zabezpieczający przed możliwością kontaktu użytkownika ze środkiem dezynfekującym i służy do bezpiecznego opuszczenia dezynfekowanego pomieszczenia przez operatora.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Parametr wymagany także ze względu na bezpieczeństwo użytkownika.

5. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania równoważne do opisanego wymagania komputerowej archiwizacji rozwiązanie w postaci komunikacji bezprzewodowej z urządzeniem mobilnym typu smartfon /tablet ze specjalną aplikacją do generowania raportów z przeprowadzonych procesów? Dane w takiej formie mogą być następnie przeniesione i archiwizowane na komputerze z możliwością ich wydruku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wskazane rozwiązanie równoważne

Sporządzono i opublikowano w dniu 23-10-2024r.