

27.01.2026 r.

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
"Przychodnie Kozienickie"
ul. Sienkiewicza 28, 26-900 Kozienice

Dotyczy postępowania na: **Dostawa sprzętu i wyposażenia medycznego** (nr – 1/2026).

Wyjaśnienie nr 2

W odpowiedzi na pytania Wykonawców do treści SWZ, Zamawiający odpowiada.

Pytanie 1

W tabeli parametrów technicznych zawartej w Załączniku nr 1 do SWZ, w kolumnie przeznaczonej do uzupełnienia przez Wykonawcę, znajduje się nagłówek:

„Jeżeli parametr nie jest oferowany, należy wpisać opisać”,

który jest dla nas niejednoznaczny. W związku z powyższym prosimy o doprecyzowanie:

1.1. Czy w przypadku, gdy oferowane urządzenie spełnia wymagany parametr określony w kolumnie Zamawiającego, Wykonawca powinien:

- pozostawić pole puste,
- wpisać potwierdzenie typu „TAK / spełnia”,
- czy też opisać parametr pełnym zdaniem (np. poprzez powtórzenie wymagania Zamawiającego)?

Odpowiedź:

Jeżeli oferowane urządzenie spełnia wymagany parametr określony w przedmiotowej kolumnie, Wykonawca może pozostawić puste pole.

1.2. W sytuacji, gdy Zamawiający określił wymagania w postaci wartości minimalnej lub maksymalnej (np. „nie mniej niż...”, „nie więcej niż...”), czy Wykonawca powinien:

- podać konkretną, oferowaną wartość parametru,
- czy wystarczające jest ogólne potwierdzenie spełnienia wymagania?

Odpowiedź:

Jeżeli oferowane urządzenie, spełnia wymagania w postaci wartości minimalnej lub maksymalnej, Wykonawca może pozostawić puste pole.

1.3. Czy w przypadku niespełnienia któregośkolwiek z wymaganych parametrów i opisanie tego faktu w przedmiotowej kolumnie, oferta Wykonawcy zostanie uznana za niezgodną z SWZ i podlegać będzie odrzuceniu?

Odpowiedź

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 2

Dotyczy: pozycja 9 Lampa UV bakterio i wirusobójcza – 2 szt.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampy UV wyposażone w emiterzy zawierające rtęć.

Uzasadnienie:

1. Rtęć jest substancją niebezpieczną o udokumentowanym działaniu toksycznym dla ludzi i środowiska, a jej uwolnienie – w szczególności w przypadku uszkodzenia źródła UV – stanowi potencjalne zagrożenie zdrowotne dla personelu oraz pacjentów, zwłaszcza w obiektach ochrony zdrowia.
2. Lampy UV zawierające rtęć wymagają stosowania szczególnych procedur postępowania w przypadku awarii, utylizacji oraz magazynowania, co generuje dodatkowe koszty organizacyjne i środowiskowe po stronie użytkownika.
3. Zgodnie z obowiązującymi oraz planowanymi regulacjami Unii Europejskiej, od 24 lutego 2027 roku przewidywane jest zakończenie obowiązywania wyłączeń dla rtęci w określonych zastosowaniach, co skutkować będzie brakiem zgodności takich lamp z dyrektywą RoHS (2011/65/UE) oraz ryzykiem ograniczenia ich dalszego wprowadzania do obrotu i stosowania.
4. Dopuszczenie technologii zawierających rtęć może prowadzić do zakupu rozwiązań nieperspektywicznych regulacyjnie, których eksploatacja, serwis lub rozbudowa w trakcie obowiązywania umowy może być utrudniona lub niemożliwa.

W związku z powyższym prosimy o jednoznaczne potwierdzenie, czy Zamawiający:

- dopuści do postępowania lampy UV zawierające rtęć, czy też
- ograniczy przedmiot zamówienia do technologii wolnych od rtęci, zgodnych z aktualnymi i przysłymi wymaganiami dyrektywy RoHS.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3

Dotyczy: pozycja 9 Lampa UV bakterio i wirusobójcza – 2 szt.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania rozwiązanie równoważne do opisanego w SWZ systemu dezynfekcji powietrza, oparte na bezrtęciowych lampach ekscymerowych w technologii UV 222 nm, które:

Uzasadnienie:

1. Stanowią technologię wolną od rtęci, bezpieczną dla środowiska oraz zgodną z aktualnymi i przyszłymi wymaganiami dyrektywy RoHS, w tym po planowanym wygaśnięciu wyłączeń dla rtęci.
2. Emitują promieniowanie Far-UVC 222 nm, które zgodnie z aktualnym stanem wiedzy naukowej:
 - skutecznie inaktywuje mikroorganizmy w powietrzu i na powierzchniach,
 - nie penetruje żywych warstw skóry ani rogówki oka, co umożliwia ciągłe przebywanie personelu, pacjentów oraz osób trzecich w pomieszczeniu podczas pracy urządzenia, bez konieczności stosowania osłon lub wyłączania systemu.
3. Realizują proces dezynfekcji powietrza w sposób ciągły w obecności ludzi, bez konieczności zamykania promieniowania UV-C w komorze dezynfekcyjnej, przy zachowaniu poziomów ekspozycji zgodnych z obowiązującymi normami bezpieczeństwa.
4. Zapewniają funkcjonalność równoważną lub wyższą w stosunku do wymagań opisanych w SWZ, w szczególności:
 - zasilanie: 230 V, 50/60 Hz,
 - lampa energoszczędna, pobór mocy nie większy niż 20W
 - Emiter UV o mocy 115mW

- konstrukcja przeznaczona do zastosowań medycznych,
- energooszczędność,
- skuteczną dezynfekcję powietrza i powierzchni w porównywalnej kubaturze,
- Brak konieczności stosowania wentylatora do wymuszonego obiegu powietrza przez komorę.
- wyposażenie w zintegrowany licznik czasu pracy dostępny z poziomu aplikacji do zarządzania lampą
- gwarancję minimum 24 miesiące.

W związku z powyższym prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający dopuści do postępowania bezręczowe systemy dezynfekcji powietrza w technologii UV 222 nm, spełniające zasadę równoważności funkcjonalnej, użytkowej i bezpieczeństwa względem rozwiązań opisanych w dokumentacji przetargowej.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 4

Czy Zamawiający dopuści dermatoskop o następujących parametrach: -3 tryby pracy : w immersji, bez immersyjny kontaktowy, bezimmersyjny bezkontaktowy; -Diody białe do oglądania w kontakcie i bez kontaktu ze skórą – 16 szt.; -Diody UV (365nm-380nm) - 4 szt.; -Min. zakres kompensacji dioptrii -6 D do +6 D; -Dystorsja poniżej 4%; -Rozdzielczość optyczna min. 80LP; -Współczynnik odwzorowania barw CRI 90; -Czas pracy na naładowanym akumulatorze - 215 minut; -Powiększenie 12x; -Regulacja jasności w trybie UV; -Regulacja jasności w trybach polaryzacji krzyżowej i liniowej; -Płytki kontaktowa ze skalą milimetrową; -Wbudowany zamek magnetyczny (szybkie łączenie ze smartphonem, tabletem); - Etui zabezpieczające poza czasem użytkowania z klipssem do paska; -Opcjonalne jednorazowe folie ochronne - ważne ze względu na zapobieganie zakażeniom oraz zabezpieczenie przed zanieczyszczeniem optyki, zwłaszcza w zastosowaniach z immersją; -Wbudowany akumulator 3500 mAh, ładowanie przez port USB-C lub za pomocą stacji ładującej (w zakresie dostawy); -4-stopniowy wskaźnik poziomu naładowania; -Stacja dokująca dedykowana do urządzenia, umożliwiająca ładowanie dermatoskopu; -W zakresie dostawy adapter do połączenia dermatoskopu ze smartfonem/tabletem.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

p.o. DYREKTOR SPZOZ „Przychodnie Kozienickie”

Urszula Ziemka