



Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na: „Świadczenie usługi pralniczej wraz z dzierżawą bielizny operacyjnej i pościelowej, nakładek na mopy oraz maszyn vendingowych na rzecz Miejskiego Centrum Medycznego im. dr. Karola Jonschera w Łodzi.” (Numer postępowania: 09/2022).

MODYFIKACJA TREŚCI SWZ

Na mocy art. 137 ust. 1 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych – (t.j.: Dz. U. 2021 poz. 1129 ze zm.), zwanej dalej „ustawą Pzp”, **Zamawiający dokonuje modyfikacji treści SWZ:**

1) w rozdz. V.2 pkt 4 tabeli:

obecny zapis:

„Dokument potwierdzający wdrożenie i realizowanie w pralni, w której będą wykonywane usługi certyfikowanego systemu RABC (Risk analysis biocontamination control – system analizy ryzyka i kontroli skażenia biologicznego) zgodnie z normą PN:EN 14065:2016 (lub równoważną), co najmniej w zakresie usługi prania i dezynfekcji wraz z transportem dla placówek służby zdrowia, włączając w to znakowanie RFID, umożliwiające pralni zapewnienie odpowiedniej czystości mikrobiologicznej pranych tekstyliów.”

Otrzymuje brzmienie:

„Dokument potwierdzający wdrożenie i realizowanie w pralni, w której będą wykonywane usługi, certyfikowanego systemu RABC (Risk analysis biocontamination control – system analizy ryzyka i kontroli skażenia biologicznego) zgodnie z normą PN:EN 14065:2016 (lub równoważną), co najmniej w zakresie usługi prania i dezynfekcji wraz z transportem dla placówek służby zdrowia, umożliwiające pralni zapewnienie odpowiedniej czystości mikrobiologicznej pranych tekstyliów.”

2) w pkt 3.2) w załączniku nr 2 do SWZ (Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia):

obecny zapis:

„2) posiadać wdrożony i realizowany certyfikowany system zarządzania jakością RABC (Risk analysis biocontamination control - system analizy ryzyka i kontroli skażenia biologicznego) zgodnie z normą PN:EN 14065:2016 (lub równoważną), co najmniej w zakresie usługi prania i dezynfekcji wraz z transportem dla placówek służby zdrowia, włączając w to znakowanie RFID, umożliwiające pralni zapewnienie odpowiedniej czystości mikrobiologicznej pranych tekstyliów;”

otrzymuje brzmienie:

„2) posiadać wdrożony i realizowany certyfikowany system zarządzania jakością RABC (Risk analysis biocontamination control - system analizy ryzyka i kontroli skażenia biologicznego) zgodnie z normą PN:EN 14065:2016 (lub równoważną), co najmniej w zakresie usługi prania i dezynfekcji wraz z transportem dla placówek służby zdrowia, umożliwiające pralni zapewnienie odpowiedniej czystości mikrobiologicznej pranych tekstyliów;”

Dodatkowo Zamawiający załącza brakujący na stronie internetowej prowadzonego postępowania załącznik nr 11 do SWZ - Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ).

ZMIANA TERMINU SKŁADANIA OFERT

W związku z powyższą modyfikacją treści SWZ, na podstawie art. 137 ust. 4 ustawy Pzp, **Zamawiający przedłuża termin składania ofert do dnia 11.04.2022r. do godz. 11:00. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 11.04.2022r. do godz. 11:30.**

W konsekwencji powyższej zmiany w rozdz. XII SWZ zmianie ulega termin związania ofertą, tj. termin związania ofertą wynosi 90 dni od dnia upływu terminu składania ofert (i upływa z dniem 09.07.2022 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. zapisów SWZ – rozdz. V pkt. 2 lp. 3 tabeli)** Czy Zamawiający wymaga, aby wyniki badań czystości mikrobiologicznej potwierdzających skuteczność procesów prania i czystość pralni były przeprowadzone na próbkach, które zostały pobrane przy zastosowaniu metodyki akredytowanej zgodnie z PN-EN ISO 18593:2018-08?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, aby wyniki badań czystości mikrobiologicznej potwierdzających skuteczność procesów prania i czystość pralni były przeprowadzone na próbkach, które zostały pobrane przy zastosowaniu metodyki akredytowanej zgodnie z PN-EN ISO 18593:2018-08. Zgodnie z rozdz. V pkt. 2 (lp. 3 tabeli) Zamawiający wymaga przedstawienia badań mikrobiologicznych (minimum dwa badania obejmujące okres z ostatnich trzech (3) miesięcy przed terminem składania ofert), wykonanych w pralni Wykonawcy, potwierdzających skuteczność procesu dezynfekcji bielizny, potwierdzonych przez właściwą Stację Sanitarno – Epidemiologiczną lub laboratorium akredytowane przez Polskie Centrum Akredytacji i wpisane na jego listę laboratoriów badawczych.

2. **Pytanie: (Dot. zapisów SWZ – rozdz. V pkt. 2 lp. 4 tabeli)** Czy poprzez wymóg złożenia certyfikatu potwierdzającego wdrożenie systemu kontroli i analizy skażeń biologicznych „Tekstylia poddawane obróbce w pralni. System kontroli skażenia biologicznego”, zgodnie z normą PN-EN 14065:2016-07 lub równoważną Zamawiający ma na myśli certyfikat wydany przez niezależną, notyfikowaną jednostkę certyfikującą posiadającą akredytację w tym zakresie? Akredytacja jednostki certyfikującej świadczy o tym, że ta jednostka ma odpowiednio kompetentny personel, rzetelnie prowadzi certyfikację, a wyniki audytów certyfikujących są obiektywne i niezależne. Akredytacja jednostki certyfikującej daje gwarancję, że wydawane przez nią certyfikaty są wiarygodne.

Odpowiedź: Zamawiający w odniesieniu do wymogu dot. dokumentu potwierdzającego wdrożenie i realizowanie w pralni, w której będą wykonywane usługi certyfikowanego systemu RABC (Risk analysis biocontamination control – system analizy ryzyka i kontroli skażenia biologicznego) zgodnie z normą PN:EN 14065:2016 (lub równoważną), co najmniej w zakresie usługi prania i dezynfekcji wraz z transportem dla placówek służby zdrowia, umożliwiające pralni zapewnienie odpowiedniej czystości mikrobiologicznej pranych tekstyliów nie wymaga, ale dopuszcza złożenie certyfikatu wydanego przez niezależną, notyfikowaną jednostkę certyfikującą posiadającą akredytację w ww. zakresie.

3. **Pytanie: (Dot. zapisów SWZ – rozdz. V pkt. 2 lp. 4 tabeli)** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie do oferty certyfikatu wystawionego przez niezależną, akredytowaną jednostkę potwierdzającą wdrożenie zintegrowanego systemu zarządzania zgodnie z ISO 14065:2016 w zakresie usługi prania z dezynfekcją, kompletowania oraz renowacji odzieży, bielizny własnej i powierzonych wraz z transportem? Znakowanie RFID nie jest objęte wymaganiami normy. Ponadto są to dokumenty wystawiane przez niezależne jednostki akredytujące potwierdzające zgodność z wymaganymi normami, a treść dokumentów jest zależna od wymagań konkretnego systemu zarządzania jakością.

Odpowiedź: Zamawiający w odniesieniu do wymogu dot. dokumentu potwierdzającego wdrożenie i realizowanie w pralni, w której będą wykonywane usługi certyfikowanego systemu RABC (Risk analysis biocontamination control – system analizy ryzyka i kontroli skażenia biologicznego) zgodnie z normą PN:EN 14065:2016 (lub równoważną), dopuszcza złożenie certyfikatu, co najmniej w zakresie usługi prania i dezynfekcji wraz z transportem dla placówek służby zdrowia, umożliwiające pralni zapewnienie odpowiedniej czystości mikrobiologicznej pranych tekstyliów –zgodnie z modyfikacją określoną powyżej.

4. **Pytanie: (Dot. zapisów SWZ – rozdz. V pkt. 2 lp. 5 tabeli)** Czy poprzez wymóg złożenia certyfikatu potwierdzającego wdrożenie systemu zarządzania jakością zgodnie z normą ISO 9001:2008 lub równoważną oraz ISO 14001:2015 Zamawiający ma na myśli certyfikat wydany przez niezależną, notyfikowaną jednostkę certyfikującą posiadającą akredytację w tym zakresie? Akredytacja jednostki certyfikującej świadczy o tym, że ta jednostka ma odpowiednio kompetentny personel, rzetelnie prowadzi certyfikację, a wyniki audytów certyfikujących są obiektywne i niezależne. Akredytacja jednostki certyfikującej daje gwarancję, że wydawane przez nią certyfikaty są wiarygodne.

Odpowiedź: Zamawiający w odniesieniu do wymogu dot. dokumentu potwierdzającego wdrożenie i realizowanie w pralni, w której będą wykonywane usługi certyfikowanego systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 (lub równoważnego) oraz systemu zarządzania środowiskiem ISO 14001:2015 (lub równoważnego), co najmniej w zakresie usługi prania i dezynfekcji wraz z transportem dla placówek służby zdrowia, włączając w to znakowanie RFID nie wymaga, ale dopuszcza złożenie certyfikatu wydanego przez niezależną, notyfikowaną jednostkę certyfikującą posiadającą akredytację w ww. zakresie.

5. **Pytanie: (Dot. Załącznika nr 2 do SWZ - pkt. 29 tabela pkt 5)** Czy można zaoferować odzież operacyjną w kolorach: niebieski, czerwony, zielony.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

6. **Pytanie: (Dot. Załącznika nr 2 do SWZ - pkt. 29 tabela pkt 10)** Czy można zaoferować koszulę operacyjną kolor biały z nadrukiem z tkaniny 100% bawełnianej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

7. **Pytanie: (Dot. Załącznika nr 2 do SWZ - pkt. 31 ppkt. 1)** Czy można zaoferować serwety wykonane z dwóch rodzajów tkanin: w strefie mniej krytycznej z lekkiej paroprzepuszczalnej (min. 4600 g/m²/24h) tkaniny poliestrowej z dodatkiem włókna węglowego nadającego właściwości antyelektrostatyczne (99,03% poliestru, 0,7% włókna węglowego), tkanina nie powodująca podrażnień, uczuleń i nie jest cytotoksyczna. Gramatura tkaniny max. 84 g/m²; w strefie krytycznej - z trójwarstwowego chłonnego laminatu z poliuretanową membraną (skład: PES/PU/PES poliestru/poliuretan/poliester); laminat o gramaturze min. 230 g/m², Rozmiary: 220cm x 150cm, 300cm x 240cm ze wzmocnieniem 40cm x 40cm i otworem 20cm x 20cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

8. **Pytanie: (Dot. Załącznika nr 2 do SWZ - pkt. 31 ppkt. 1)** Czy jeśli chodzi o prześcieradło, podkład oraz serwetę operacyjną - z tkaniny niepyłającej poliestrowej o poziomie chłonności min. 130% i gramaturze max. 235 g/m², czy Zamawiający oczekuje wyrobu medycznego i spełnienia normy PN 13795 w pełnym zakresie przewidzianych w normie dla obłożeń operacyjnych? Pragniemy nadmienić, że wyrób medyczny używany na Bloku Operacyjnym powinien spełniać wszystkie wymagania normy, a nie tylko część. Zamawiający powinien wymagać badań na pełną zgodność z normą PN EN 13795 z niezależnego laboratorium, aby móc sprawdzić jakość wyrobów, które będą używane na BO.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

9. **Pytanie: (Dot. Załącznika nr 2 do SWZ - pkt. 31 ppkt. 2)** Czy można zaoferować fartuch przeznaczony do zabiegów wysokiego ryzyka oznaczony znakiem CE, spełniający wymagania dla wyrobu medycznego zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 (MDR) oraz powinien być zgodny z wymaganiami normy PN EN 13795-1:2019 w zakresie wymagań wysokich. Fartuch wykonany z dwóch rodzajów tkanin: w strefie mniej krytycznej z lekkiej paroprzepuszczalnej (min. 4600 g/m²/24h) tkaniny poliestrowej z dodatkiem włókna węglowego nadającego właściwości antyelektrostatyczne (99,03% poliestru, 0,7% włókna węglowego), tkanina nie powodująca podrażnień, uczuleń i nie jest cytotoksyczna. Gramatura tkaniny max. 84 g/m²; w strefie krytycznej wykonany z trójwarstwowego chłonnego laminatu z poliuretanową membraną (skład: PES/PU/PES poliestru/poliuretan/poliester), laminat o gramaturze min. 140 g/m². Fartuch zaprojektowany w taki sposób, aby możliwe było wiązanie najpierw „na brudno”, a następnie na „czysto”. Rękawy zakończone dzianinowym, poliestrowym i bezszwowym mankietem. Mankiety o długości min 8 cm w kolorze niebieskim lub zielonym, trwale barwione, nie powodujące podrażnień i uczuleń skóry. Dodatkowo mankiet posiada wszytą tasiemkę do założenia na palec, która zabezpiecza przed podciąganiem się rękawów, co gwarantuje nie wysuwanie się rękawa spod rękawicy. Szew rękawa w części krytycznej zabezpieczony dodatkowo specjalną taśmą uszczelniającą i chroniącą przed przemakaniem fartucha na szwie. Oznaczenie rozmiaru fartucha kolorową lamówką przy szyi. Zapięcie z tyłu (przy szyi) na nierdzewne zatrzaski (3 sztuki) umożliwiające regulację wielkości obwodu. Boczne szwy fartucha kryte zawijane dwuigłowe stebnowane. Od wewnątrz fartucha wszyte 2 wszywki: informacyjna z nazwą produktu, rozmiarem, znakiem CE, nazwą producenta, rodzajem tkaniny; druga wszywka umożliwiający zbieranie informacji o kolejnych cyklach prania i sterylizacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

10. **Pytanie: (Dot. Załącznika nr 2 do SWZ - pkt. 31 ppkt. 3)** Czy można zaoferować fartuch przeznaczony do zabiegów standardowego ryzyka oznaczony znakiem CE, spełniający wymagania dla wyrobu medycznego zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 (MDR) oraz zgodny z wymaganiami normy PN EN 13795-1:2019 w zakresie wymagań standardowych. Fartuch wykonany z lekkiej paroprzepuszczalnej (min. 4600 g/m²/24h) tkaniny poliestrowej z dodatkiem włókna węglowego nadającego

właściwości antyelektrostatyczne (99,03% poliester, 0,7% włókno węglowe), tkanina nie powoduje podrażnień, uczuleń i nie jest cytotoksyczna. Gramatura tkaniny max. 84 g/m². Fartuch zaprojektowany w taki sposób, aby możliwe było wiązanie najpierw „na brudno”, a następnie na „czysto”. Rękawy zakończone dzianinowym, poliestrowym i bezszwowym mankietem. Mankiety o długości min 8 cm w kolorze niebieskim lub zielonym, trwale barwione, nie powodujące podrażnień i uczuleń skóry. Dodatkowo mankiet posiada wszytą tasiemkę do założenia na palec, która zabezpiecza przed podciąganiem się rękawów, co gwarantuje nie wysuwanie się rękawa spod rękawicy. Oznaczenie rozmiaru fartucha kolorową lamówką przy szyi. Zapięcie z tyłu (przy szyi) na nierdzewne zatrzaski (3 sztuki) umożliwiające regulację wielkości obwodu. Szwy kryte zawijane dwuigłowe stebnowane. Od wewnątrz fartucha wszyte 2 wszywki: informacyjna z nazwą produktu, rozmiarem, znakiem CE, logo, rodzajem tkaniny; druga wszywka umożliwiająca zbieranie informacji o kolejnych cyklach prania i sterylizacji.

LUB

Fartuch przeznaczony do zabiegów standardowego ryzyka oznaczony znakiem CE, spełniający wymagania dla wyrobu medycznego zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 (MDR) oraz powinien być zgodny z wymaganiami normy PN EN 13795-1:2019 w zakresie wymagań standardowych. Fartuch wykonany z lekkiej paroprzepuszczalnej (min. 4500 g/m²/24h) tkaniny poliestrowej z dodatkiem włókna węglowego nadającego właściwości antyelektrostatyczne (99,5% poliester, 0,5% włókno węglowe), tkanina nie powodująca podrażnień, uczuleń i nie jest cytotoksyczna. Gramatura tkaniny max. 145 g/m². Fartuch zaprojektowany w taki sposób, aby możliwe było wiązanie najpierw „na brudno”, a następnie na „czysto”. Rękawy zakończone dzianinowym, poliestrowym i bezszwowym mankietem. Mankiety o długości min 8 cm w kolorze niebieskim lub zielonym, trwale barwione, nie powodujące podrażnień i uczuleń skóry. Dodatkowo mankiet posiada wszytą tasiemkę do założenia na palec, która zabezpiecza przed podciąganiem się rękawów, co gwarantuje nie wysuwanie się rękawa spod rękawicy. Oznaczenie rozmiaru fartucha kolorową lamówką przy szyi. Zapięcie z tyłu (przy szyi) na nierdzewne zatrzaski (3 sztuki) umożliwiające regulację wielkości obwodu. Szwy kryte zawijane dwuigłowe stebnowane. Od wewnątrz fartucha wszyte 2 wszywki: informacyjna z nazwą produktu, rozmiarem, znakiem CE, logo, rodzajem tkaniny; druga wszywka umożliwiający zbieranie informacji o kolejnych cyklach prania i sterylizacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

11. **Pytanie: (Dot. Załącznika nr 2 do SWZ - pkt. 31 ppkt. 4)** Czy można zaoferować bluzy, spodnie i sukienki z tkaniny o zawartości bawełny min. 60%? Taka zawartość bawełny zwiększa komfort użytkowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie bluz, spodni i sukienek z tkaniny o zawartości bawełny min. 60%.

12. **Pytanie: (Dot. Załącznika nr 2 do SWZ - pkt. 33)** Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 280cm x 160cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

13. **Pytanie: (Dot. Załącznika nr 2 do SWZ - pkt. 37)** Czy Zamawiający dopuści wymiary i parametry szafy wydającej: 871mm x 970mm x 1987 mm, masa całkowita 395 kg?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

14. **Pytanie: (Dot. Załącznika nr 2 do SWZ - pkt. 38)** Czy Zamawiający dopuści wymiary i parametry szafy zbierającej: 1073mm x 871mm x 2057mm; masa całkowita 277 kg?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

15. **Pytanie: (Dot. wzoru umowy)** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej w § 11 ust. 6 do 10% wynagrodzenia należnego Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

16. **Pytanie: (Dot. wzoru umowy)** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy szaf vendingowych w § 6 ust. 1 do 6 tygodni od podpisania umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

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