

Firmy biorące udział w postępowaniu na:
dzierżawę odzieży ochronnej, usługę prania
odzieży ochronnej wraz z użyczeniem trzech
szaf do dystrybucji ubrań dla Bloku
Operacyjnego i Oddziału Anestezjologii i
Intensywnej Terapii Zespołu Opieki
Zdrowotnej w Końskich

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego

ZAPYTANIE OFERTOWE nr 24/JK/102/2026

dzierżawę odzieży ochronnej, usługę prania odzieży ochronnej wraz z użyczeniem trzech szaf do dystrybucji ubrań dla Bloku Operacyjnego i Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii Zespołu Opieki Zdrowotnej w Końskich

Dyrekcja Zespołu Opieki Zdrowotnej w Końskich w odpowiedzi na złożone następujące pytania i wnioski dotyczące postępowania informuje:

1. Zamawiający wskazuje Wymagania dotyczące odzieży ochronnej tj. Materiał: 48% bawełna, 52% poliester, gramatura 130 g/m²
- Czy Zamawiający dopuści odzież wykonaną z tkaniny o składzie 33-48 % bawełna, 52-67% poliester, gramatura 130-165 g/m²?

Zamawiający nie dopuszcza powyższego

- Czy Zamawiający dopuści odzież wykonaną z tkaniny o składzie 69 % bawełna, 30% poliester, 1% nitka węglowa, gramatura 150 gm/m²?

Zamawiający nie dopuszcza powyższego

- Czy Zamawiający dopuści odzież wykonaną z tkaniny o składzie 99% poliester, 1% nitka węglowa, gramatura 160 gm/m²?

Zamawiający nie dopuszcza powyższego

2. Zamawiający wymaga, Stosowania wyłącznie środków piorących i dezynfekcyjnych dopuszczonych do użytku w Polsce, posiadających aktualny wpis lub pozwolenie w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Czy Zamawiający może doprecyzować, że dla środków piorących wymagane są karty charakterystyki (SDS), natomiast dla środków dezynfekujących konieczny jest wpis do Rejestru Wyrobów Biobójczych? Zgodnie z rozporządzeniem REACH (Rozporządzenie (WE) nr 1907/2006), środki piorące, nie podlegają rejestracji jako produkty biobójcze, lecz wymagają posiadania karty charakterystyki, która zawiera informacje o składzie, zagrożeniach oraz środkach bezpieczeństwa. Natomiast środki dezynfekujące, zgodnie z ustawą o produktach biobójczych, muszą być zarejestrowane jako wyroby biobójcze i znajdować się w Rejestrze Wyrobów Biobójczych, co potwierdza ich skuteczność i bezpieczeństwo stosowania.

Tak Zamawiający wyraża zgodę na doprecyzowanie zapisów zgodnie z powyższym zapytaniem

3. Zamawiający wymaga: b. Szafa wydawcza z kamerą rejestrującą moment pobrania odzieży.

Prosimy o odstąpienie obecności kamer w urządzeniach. Zaproponowane urządzenia działają z nowoczesnymi systemami opierającymi się na technologii RFID. Tagi wszyte w odzież pozwalają na precyzyjne przypisanie konkretnej sztuki ubrania do pracownika w momencie jej pobrania lub zrzutu do brudownika, bez konieczności nagrywania wizerunku twarzy.

Dodatkowo każda kamera, szczególnie w szatni, czy na korytarzu rodzi niepokój i podejrzenia personelu ale także pacjenta. Kamera zainstalowana w szafie wydającej rejestruje i zapisuje wizerunek osób pod szafą jak i przemieszczających się obok co generuje niebezpieczeństwo w zakresie przechowywania danych osobowych i biometrycznych. Istnieje ryzyko, że w kadrze znajdują się osoby w trakcie przebierania się lub poprawiania odzieży roboczej, co drastycznie narusza ich prywatność.

Przechowywanie nagrań wideo generuje dodatkowe obowiązki i ryzyka jak:

Wyciek danych - Nagrania z kamer stanowią dane osobowe. Ich przechowywanie na serwerach zewnętrznych dostawców szaf zwiększa ryzyko wycieku wizerunków pracowników.

Koszty administracyjne - Zgodnie z prawem, pracodawca musi precyzyjnie określić czas przechowywania nagrań oraz zapewnić mechanizmy ich bezpiecznego usuwania, co generuje dodatkowe koszty operacyjne.

Zamawiający podtrzymuje zapis

4. Zamawiający wymaga szafy, która jest : d. Wyposażona w lampę UV.

Prosimy o odstąpienie obecności lamp bakteriobójczych UV. W przypadku skutecznej i systematycznej dezynfekcji urządzeń konieczność zastosowania lamp jest zbyteczna. W dystrybutorze odzież jest czysta a dystrybutor zamknięty. W urządzeniu zbierającym odzież trafia do worka, który jest zamykany a ryzyko transmisji wyeliminowane. Poza tym należy pamiętać, iż skuteczność bakteriobójczą osiąga się przy promieniowaniu typu UV-C, które jest szkodliwe dla człowieka a korzystanie z niego wymaga odpowiednich procedur bezpieczeństwa - w przypadku awarii obudowy lub nieszczelności szafy, promieniowanie UV-C jest szkodliwe dla wzroku i skóry pracowników obsługujących urządzenie.

Ponadto promieniowanie przyczynia się do degradacji odzieży: Długotrwałe wystawienie na promieniowanie UV może osłabiać włókna tkanin (szczególnie syntetycznych) oraz powodować blaknięcie kolorów, co skróci jej żywotność .

Zamawiający podtrzymuje zapis

5. Zamawiający wskazuje Wymiary szafy: 200 x 100 x 90 cm (+/- 10%), liczba lokacji min. 200.

Czy Zamawiający potwierdza, że wskazane wymiary są maksymalnymi dopuszczanymi tj. wysokość 200 x szerokość 100 x głębokość 90 cm? Jeżeli szafa ma wymiary mniejsze tzn. że mieści się w obszarze wytypowanym do jej postawienia. Określone w ten sposób wymiary mogą wskazywać tylko jednego dostawcę a wymiar mniejszy nie powoduje kolizji.

Tak Zamawiający potwierdza, że wskazane wymiary są maksymalnymi dopuszczanymi tj. wysokość 200 x szerokość 100 x głębokość 90 cm. Jeżeli szafa ma wymiary mniejsze tzn. że mieści się w obszarze wytypowanym do jej postawienia.

Ponadto prosimy o dopuszczenie zmiany ilości lokacji w szafie na 120. Zamawiający przewiduje wykorzystywać 1800 kompletów miesięcznie co w ciągu 22 dni roboczych daje 81 kompletów na 3 szafy wydające. Jedna szafa dziennie ma zatem obsługiwać około 27

kompletów, przy jednoczesnym załadunku przez Zamawiającego 2 razy dziennie. Tak duża ilość lokacji nie ma więc uzasadnienia a niepotrzebnie zwiększa koszty Zamawiającego.

Zamawiający podtrzymuje zapis nie zmieniając liczby lokacji w szafie.

6. Zamawiający wskazuje Wymiary rzutni: 200 x 89 x 90 cm (+/- 10%).

Czy Zamawiający potwierdza, że wskazane wymiary są maksymalnymi dopuszczanymi tj. wysokość 200 x szerokość 89 x głębokość 90 cm? Jeżeli szafa ma wymiary mniejsze tzn. że mieści się w obszarze wytypowanym do jej postawienia. Określone w ten sposób wymiary mogą wskazywać tylko jednego dostawcę a wymiar mniejszy nie powoduje kolizji.

Tak Zamawiający potwierdza, że wskazane wymiary są maksymalnymi dopuszczanymi tj. wysokość 200 x szerokość 89 x głębokość 90 cm. Jeżeli szafa ma wymiary mniejsze tzn. że mieści się w obszarze wytypowanym do jej postawienia.

7. Zamawiający wymaga: e) Protokołów z ostatnich kontroli Państwowej Inspekcji Sanitarnej w zakresie spełniania wymagań techniczno-sanitarnych dla pralni prania odzieży szpitalnej, najaktualniejszych, nie starszych niż 3 miesiące od dnia złożenia oferty.

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu 3 miesięcy na rzecz protokołu nie starszego niż 12 miesięcy ?

Umotywowanie:

Wykonawca podnosi, że wymóg przedstawienia przez wykonawcę Protokołu z kontroli Sanepidu z konkretnego okresu ostatnich 6 miesięcy wykracza poza uprawnienia przysługujące Zamawiającemu na podstawie ustawy Prawo zamówień publicznych i aktów wykonawczych do tejże jak też nie jest usprawiedliwione innymi przepisami prawa lub potrzebami Zamawiającego wynikającymi z przedmiotu zamówienia,

Wykonawca wskazuje, że rodzaj dokumentów, których Zamawiający może żądać od wykonawcy w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu szczegółowo określa Rozporządzenie Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń (...) (Dz.U. z2020 poz. 2415). Rozporządzenie to reguluje swoim zakresem również kwestię terminów ważności dokumentów przedstawianych przez wykonawców jako podmiotowe środki dowodowe oraz treści i informacji zawartych w ww, dokumentach, W zakresie dotyczącym dokumentu protokołu Sanepidu wskazane Rozporządzenie nie zawiera regulacji zezwalającej na formułowanie wymogów co do terminu ważności ww, dokumentów wynoszących np. 6 miesięcy.

Wobec powyższego wykonawca podnosi, że zawarty w SWZ wymóg co do terminu ważności ww. dokumentu (protokół z kontroli PiS) jest niezgodny z Prawem zamówień publicznych.

Wykonawca zaznacza ponadto, że wymóg co do terminu ważności ww. dokumentu nie jest także usprawiedliwiony innymi przepisami prawa. Wykonawca podnosi również, że nie istnieją przepisy prawa nakładające na Sanepid obowiązek przeprowadzenia kontroli pralni/aut w określonych odstępach czasu.

Ponadto zgodnie z prawem dysponent pralni lub jej właściciel nie są zobowiązani zgodnie z prawem do występowania do Sanepidu o przeprowadzenie ww. kontroli.

Wobec powyższego Wykonawca podnosi, że na skutek wymogów ustalonych w SWZ co do daty decyzji (protokołu z kontroli) tj. wyłącznie z powodów formalnych, z postępowania eliminowani są wykonawcy dający gwarancję należytego wykonania zamówienia i dysponujący sprzętem (pralnią i środkami transportu) odpowiadającym potrzebom Zamawiającego opisanym w przedmiocie zamówienia. Działanie takie skutkuje bezprawnym ograniczeniem do rynku zamówień publicznych i wpływa na potencjalną liczbę ważnych ofert, które mogą zostać złożone w postępowaniu. Powyższa okoliczność wpływa na

konkurencyjność w postępowaniu w ten sposób, że ceny ofert uzyskanych w postępowaniu będą wyższe, niż mogłyby być, gdyby do postępowania zostali dopuszczeni wykonawcy spełniający rzeczywiste a nie tylko formalne wymogi dla należytej realizacji zamówienia. Mając na uwadze powyższe prosimy o dopuszczenie w miejsce przedstawienia opinii sanitarnej dokumentów jak w wyżej zawartych pytaniach do postępowania – dokument potwierdza spełnianie przez Wykonawcę wymogów Zamawiającego.

Tak Zamawiający odstąpi od wymogu 3 miesięcy na rzecz protokołu nie starszego niż 12 miesięcy

8. Zamawiający wymaga:

3. Dokumentacja potwierdzająca, że oferowany asortyment jest zgodny z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 r. (certyfikaty CE / deklaracje zgodności) zgodnie z klasą wyrobu medycznego lub w przypadku wyrobów nie medycznych stosowne oświadczenie, iż do danego produktu nie stosuje się przepisów w/w ustawy wraz z załączeniem właściwych dokumentów potwierdzających, iż produkt jest dopuszczony do obrotu i stosowania na terenie Unii Europejskiej.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wraz z oświadczeniem o wyrobie niemedyceznym dostarczyć Zamawiającemu certyfikat OEKO TEX na tkaninę, z której wykonany będzie dzierzawiony asortyment ?

Zamawiający podtrzymuje zapis.

9. § 9 KARY UMOWNE:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

d) za niedostarczenie lub awarię szafy uniemożliwiającą wydawanie odzieży powyżej 24 h – 500 zł za każdy dzień zwłoki.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na: za niedostarczenie lub awarię szafy uniemożliwiającą wydawanie odzieży powyżej 48 h roboczych – 500 zł za każdy dzień zwłoki" - zgodnie z § 7 pkt 6 Wykonawca ma 2 dni robocze na usunięcie awarii.

Zamawiający podtrzymuje zapis.

Z poważaniem
Dyrektor Zespołu Opieki Zdrowotnej
w Końskich

mgr Anna Gil

DYREKTOR
Zespołu Opieki Zdrowotnej w Końskich

mgr Anna Gil