

SPIS TREŚCI

stron dokumentu: 6

zestaw 1 [zam.: 17.10.2017]	2
zestaw 2 [zam.: 18.10.2017]	5
sprostowanie 1 [zam.: 20.10.2017]	6

1

[pakiet 6, poz. 6](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający w pakiecie 6, pozycja 6 dopuści taśmę o szerokości 1,8cm x 55m?

Odpowiedź:

Tak.

2

[pakiet 6, poz. 1 i 3](#)**Pytanie:**

Czy ze względu na bardzo małą wartość ceny jednostkowej netto [niepełne grosze] Zamawiający wyrazi zgodę na podanie jej za opakowanie handlowe tj. 500 sztuk?

Odpowiedź:

Tak.

Należy dokonać przeliczeń tak, aby oferowana ilość była zgodna z zapisami specyfikacji.

3

[pakiet 7, poz. 1](#)**Pytanie:**

Uprzejmie prosimy o wydzielenie testów do dezynfekcji do oddzielnego pakietu. Podział umożliwi złożenie konkurencyjnych cenowo ofert większej liczbie Wykonawców.

Odpowiedź:

Tak.

4

[pakiet 8, poz. 1](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie osłonek, które umożliwiają umieszczenie narzędzi o maksymalnej szerokości 10 mm?

Odpowiedź:

Tak.

5

[pakiet 6, poz. 4](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dla integratorów chemicznych klasy 5 wymaga, aby parametry punktu końcowego w 3 temperaturach badane dla każdej serii i podane na opakowaniu?

EN ISO 11140-1 wymaga obecnie dodatkowych badań dla integratorów chemicznych klasy 5. Wymogiem jest, aby wynik integratora chemicznego i wskaźnika biologicznego był identyczny w 3 warunkach ekspozycji (czas/temperatura). Te określone warunki ekspozycji to 121 °C/250 °F, 135 °C/275 °F i przynajmniej jedna temperatura pomiędzy wymienionymi, na przykład taka, jak 128 °C/263 °F. Oznacza to, że w podanej temperaturze po upływie podanego poniżej czasu osiągniemy jednakowy wynik wskaźnika klasy 5 i wskaźnika biologicznego opisanego w PN EN ISO 11138 - będzie to wynik prawidłowy.

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Tak.

6

[pakiet 6, poz. 5](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający oczekuje aby pakiet Bowie-Dick posiadał dodatkowy arkusz wczesnego ostrzegania, wykrywającym nieprawidłowości, które nie powodują jeszcze nieprawidłowego wyniku arkusza testowego?. Arkusze: testowy i wczesnego ostrzegania zapewniają łatwą i jednoznaczną interpretację wyniku. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

7

[pakiet 2, poz. 9](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw papierowo-foliowy o wymiarach 400mm x 200m w miejsce rękawa 500mmx200m?

Odpowiedź:

Nie.

8

[pakiet 2, poz. 9](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę się na wyłączenie rękawa papierowo-foliowego o wymiarach 500mmx200m oraz utworzenie odrębnego pakietu?

Rękaw o wymiarach 500mmx200m znajduje się w ofercie tylko jednej firmy, w związku z czym tak skonstruowany pakiet stanowi jawne ograniczenie konkurencji, co stoi w sprzeczności z art. 7 ust. 1 ustawy Pzp, do której stosowania jest zobowiązany Zamawiający. Podzielenie pakietu umożliwiłoby większej ilości oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości. Racjonalność wydatkowania środków publicznych jest dla Zamawiającego obowiązkiem, zaś umożliwienie złożenia ofert różnym firmom pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z SIWZ i najkorzystniejszej cenowo.

Odpowiedź:

Tak.

9

[pakiet 2](#)**Pytanie:**

Czy zgodnie z art. 11 ust. 8 Ustawy o Wyrobach Medycznych, który brzmi

„zabronione jest umieszczanie znaków lub napisów, które mogą wprowadzić w błąd co do oznakowania znakiem CE lub numeru jednostki notyfikowanej lub które ograniczają widoczność lub czytelność znaku”

Zamawiający będzie wymagał, aby znak CE był umieszczony jedynie na opakowaniu zbiorczym i wewnątrz roli rękawów do sterylizacji? Takie oznakowanie stosuje większość przodujących producentów rękawów papierowo – foliowych, aby wykluczyć ryzyko błędnego odczytania oznaczenia CE przez personel medyczny. Szpital nie ma uprawnień do nadawania znaku CE wyrobom sterylizowanym

Odpowiedź:

Znak CE ma być umieszczony na opakowaniu zbiorczym i wewnątrz rolki rękawa.

10

[pakiet 1, poz. 6](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści wkładki absorpcyjne wykonane ze wzmacnianego na mokro, specjalnego, niepyłającego papieru krepowego o gramaturze 70g/m²?

Odpowiedź:

Tak.

11

[pakiet 1, poz. 6](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści wkładki zgodne z SIWZ, o gramaturze 40g/m², w rozmiarze 300 mm x 600 mm?

Odpowiedź:

Nie.

12

[pakiet 1, poz. 5÷6](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyłączy wyżej wymienione pozycje do osobnego pakietu?

Wyłączenie dałoby możliwość złożenia bardziej konkurencyjnych ofert, co jest korzystne dla Zamawiającego i spowoduje obniżenie kosztów produktów.

Odpowiedź:

Nie.

13

[projekt umowy](#)**Pytanie:**

Czy za dni robocze Zamawiający uważa dni od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź:

Tak.

14

[projekt umowy](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3?

Odpowiedź:

Nie.

15

[pakiet 1](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający zgodzi się wyodrębnić z pakietu numer 1 pozycje numer?

Dostępność tego produktu jest bardzo ograniczona więc w ten sposób ograniczają sobie Państwo konkurencyjność w zakresie tego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wie o jaką pozycję chodzi.

16

[pakiet 1, poz. 6](#)**Pytanie:**

Czy zgodzą się Państwo zmienić zapis, gdzie mowa jest o gramaturze wkładki absorpcyjnej?

Prosimy o zmianę sformułowania na „minimum 45g/m²”.

Wielu producentów stawiających na jakość produktu, jest wyeliminowana z tego pakietu poprzez zapis nie dający żadnej tolerancji dla tego wyrobu.

Odpowiedź:

Tak.

17

[pakiet 2](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający godzi się dopuścić do oceny rozmiar 125mm x 200mb, w zamian za 120mm x 200 mb.

Odpowiedź:

Tak.

18

[pakiet 2, poz. 9](#)**Pytanie:**

Zwracamy się do zamawiającego z prośbą o wyłączenie z pakietu numer 2 pozycji numer 9.

Swoją prośbę motywujemy faktem, że tylko dwóch dostawców może zaoferować ten rozmiar. Udział tego rozmiaru w pakiecie jest znikomy (2 rolki), a jego wyłączenie znacznie zwiększy konkurencyjność w zakresie tego pakietu.

Odpowiedź:

Tak.

1**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź:

Nie.

Zgodnie z zapisami Ustawy Pzp oraz siwz:

Wykonawca w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji o wykonawcach, którzy przystąpili do postępowania przekazuje zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej.

2[pakiet 6, poz. 4](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający dopuści do oceny wskaźnik o długości 10 cm z substancją wskaźnikową przesuwalną z osobnym polem odczytu pozytywnego wyniku.

Odpowiedź:

Tak.

Dla Zamawiającego nie ma znaczenia długość wskaźnika tylko długość pola odczytu.

3[pakiet 6, poz. 5](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający wymaga aby na arkuszu Bowie Dick wszystkie napisy były w języku polskim?

Odpowiedź:

Tak.

4[pakiet 6, poz. 2](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający wymaga aby taśma była wolna od ołowiu i lateksu?

Odpowiedź:

Tak.

sprostowanie 1

zam.: 20.10.2017 r.

Informujemy, że zamawiający dokonuje sprostowania nieprawidłowo udzielonej odpowiedzi na pytanie nr 5 z dnia 17.10.2017 roku.

Pytanie:

Czy Zamawiający w Pakiecie 6 pozycji 4 dla integratorów chemicznych klasy 5 wymaga, aby parametry punktu końcowego w 3 temperaturach badane dla każdej serii i podane na opakowaniu?

EN ISO 11140-1 wymaga obecnie dodatkowych badań dla integratorów chemicznych klasy 5. Wymogiem jest, aby wynik integratora chemicznego i wskaźnika biologicznego był identyczny w 3 warunkach ekspozycji (czas/temperatura). Te określone warunki ekspozycji to 121°C/250°F, 135°C/275°F i przynajmniej jedna temperatura pomiędzy wymienionymi, na przykład taka, jak 128°C/263°F. Oznacza to, że w podanej temperaturze po upływie podanego poniżej czasu osiągniemy jednakowy wynik wskaźnika klasy 5 i wskaźnika biologicznego opisanego w PN EN ISO 11138 - będzie to wynik prawidłowy.

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Sprostowana odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaferowania Integratora chemicznego klasy 5 do pary wodnej z przesuwającą się substancją wskaźnikową w okienku o długości 2,5-3,0 cm, do zastosowania we wszystkich cyklach sterylizacji parą wodną, nie wymagający interpretacji zmiany koloru, zgodny z normą EN ISO 11140-1. Nie wymaga aby parametry punktu końcowego w 3 temperaturach badane były dla każdej serii i podane na opakowaniu.