



Zespół Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu ^(A)

Sekcja Zamówień Publicznych „Dzień po dniu bliżej potrzeb pacjenta”

ZOZ/NZP/165/2017

Bolesławiec, dnia 24 maja 2017r.

Wszyscy uczestnicy postępowania

Dotyczy: Postępowania przetargowego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na: Sukcesywne dostawy artykułów jednorazowego użytku oraz drobnego sprzętu medycznego. Znak sprawy: 6/dr. sprzęt med./17.

W związku z zapytaniem jednego z Wykonawców do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia Dyrekcja Zespołu Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu przesyła treść pytania Wykonawcy oraz odpowiedź Zamawiającego zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych.

PYTANIE WYKONAWCY I ODPOWIEDŹ ZAMAWIAJĄCEGO

Pyt. nr 1. Dotyczy SIWZ

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 Zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej.

Pyt. nr 2. Dotyczy Zadania nr 21

Czy Zamawiający wymaga, aby na rękawach znajdowała się informacja o kolorze wskaźników przed i po sterylizacji w języku polskim? Takie rozwiązanie minimalizuje pomyłkę interpretacyjną podczas odczytywania wyników testu.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wymaga, aby na rękawach znajdowała się informacja o kolorze wskaźników przed i po sterylizacji w języku polskim.

Pyt. nr 3. Dotyczy Zadania nr 21

Czy Zamawiający wymaga rękawów papierowo – foliowych, na których znajduje się oznaczenie obowiązujących norm, tj. ISO 11607-1 oraz EN 868 cz. 2, 3, 5, co jest wymagane przez obowiązujące normy?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wymaga rękawów papierowo – foliowych, na których znajduje się oznaczenie obowiązujących norm tj. ISO 11607 oraz EN 868.

Forma prawna: samodzielny publiczny zakład opieki zdrowotnej



Zespół Opieki Zdrowotnej
w Bolesławcu
ul. Jeleniogórska 4
59-700 Bolesławiec

NIP: 612-15-42-507
REGON: 000310338
KRS: 0000024307
Nr w rej. ZOZ:
00000000 1137

tel. 75-738 02 25
fax. 75-738 00 13
e-mail: rjablonski@zozbol.eu
<http://www.zozbol.eu>



Pyt. nr 4. Dotyczy Zadania nr 21

Czy Zamawiający wymaga, aby każda rolka rękawa była oznaczona samoklejącą etykietą identyfikacyjną znajdującą się między rękawem a folią zabezpieczającą, na której umieszczone są informacje na temat daty produkcji, daty ważności, warunków przechowywania oraz numerem LOT produktu. Etykieta ta umożliwi archiwizację oraz pozwoli na ewentualne przyjęcie reklamacji produktu.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza aby każda rolka rękawa była oznaczona samoklejącą etykietą identyfikacyjną znajdującą się między rękawem a folią zabezpieczającą, na której umieszczone są informacje na temat daty produkcji, daty ważności, warunków przechowywania oraz numerem LOT produktu.

Pyt. nr 5. Dotyczy Zadania nr 21

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z normą PN-EN 868-5, pkt. 4.6.1.1 rękawy oznakowane były znakiem handlowym lub nazwą wytwórcy?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wymaga, aby zgodnie z normą PN-EN 868 rękawy oznakowane były znakiem handlowym lub nazwą wytwórcy.

Pyt. nr 6. Dotyczy Zadania nr 21

Czy Zamawiający wymaga, aby ze względów higienicznych rękawy zabezpieczone były przezroczystą, termokurczliwą folią?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wymaga, aby ze względów higienicznych rękawy zabezpieczone były przezroczystą termokurczliwą folią.

Pyt. nr 7. Dotyczy Zadania nr 23 poz. 1-2

Czy Zamawiający wymaga, aby po przeprowadzonym procesie sterylizacji papier gwarantował sterylność wyrobu medycznego przez okres 180 dni, co jest potwierdzone dokumentem wydanym przez producenta papieru, a nie dystrybutora? Barrierowość mikrobiologiczna papieru jest jego najważniejszą cechą użytkową, zapewniającą bezpieczne przechowywanie każdego wyrobu medycznego.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wymaga, aby po przeprowadzonym procesie sterylizacji papier gwarantował sterylność wyrobu medycznego przez okres 180 dni.

Pyt. nr 8. Dotyczy Zadania nr 23 poz. 3

Czy Zamawiający wymaga, aby po przeprowadzonym procesie sterylizacji włóknina gwarantowała sterylność wyrobu medycznego przez okres 180 dni, co jest potwierdzone dokumentem wydanym przez producenta papieru, a nie dystrybutora? Barrierowość mikrobiologiczna papieru jest jego najważniejszą cechą użytkową, zapewniającą bezpieczne przechowywanie każdego wyrobu medycznego.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wymaga, aby po przeprowadzonym procesie sterylizacji papier gwarantował sterylność wyrobu medycznego przez okres 180 dni.

Pyt. nr 9. Dotyczy Zadania nr 24 poz. 2

Czy dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na teście i na etykietce były w języku polskim?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu wymaga, aby informacje zawarte na teście i na etykietce były w języku polskim.

Pyt. nr 10. Dotyczy Zadania nr 24 poz.2

Czy zgodnie z obowiązującą normą Zamawiający wymaga, aby na każdym teście kontroli dezynfekcji termicznej znajdowało się oznaczenie normy odpowiedniej dla testów mycia i dezynfekcji, tj. ISO 15883?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą normą, aby na każdym teście kontroli dezynfekcji termicznej znajdowało się oznaczenie normy odpowiedniej dla testów mycia i dezynfekcji, tj. ISO 15883.

Pyt. nr 11. Dotyczy Zadania nr 25 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na taśmę ze wskaźnikiem do sterylizacji parą wodną w rozmiarze 25x50 mm zamiast 25x55 mm?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty na taśmę ze wskaźnikiem do sterylizacji parą wodną w rozmiarze 25x50 mm, pod warunkiem jednoczesnego przeliczenia ilości zamawianych sztuk w Formularzu cenowym, w kolumnie nr 4 „ILOŚĆ”, na 88 sztuk

Pyt. nr 12. Dotyczy Zadania nr 25 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby taśma ze wskaźnikiem ze względów bezpieczeństwa dla ochrony wyrobu medycznego nie posiadała lateksu oraz ołowiu, co jest potwierdzone oświadczeniem producenta?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający, nie wymaga ale dopuszcza aby taśma ze wskaźnikiem ze względów bezpieczeństwa dla ochrony wyrobu medycznego nie posiadała lateksu oraz ołowiu.

Pyt. nr 13. Dotyczy Zadania nr 25 poz. 3

Czy nie nastąpiła omyłka pisarska polegająca na błędnym określeniu normy, z którą ma być zgodny wieloparametrowy wskaźnik chemiczny kl. IV? Podana norma ISO 11607-1 dotyczy opakowań do sterylizacji, natomiast normą określającą wymagania dla testów do sterylizacji parą wodną jest norma ISO 11140.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dokonuje poprawy powstałej omyłki pisarskiej w taki sposób, że zapis „Zgodne z normą ISO 11607-1” otrzymuje brzmienie „Zgodne z normą ISO 11140”. Pozostałą treść pozostaje bez zmian.

Pyt. nr 14. Dotyczy Zadania nr 25 poz. 4

Czy zgodnie z obowiązującą normą Zamawiający wymaga, aby na testach chemicznych znajdowało się oznaczenie obecnie obowiązujących norm potwierdzających klasę testów?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający zgodnie z obowiązującą normą, wymaga, aby na testach chemicznych znajdowało się oznaczenie obecnie obowiązujących norm potwierdzających klasę testów.

Pyt. nr 15. Dotyczy Zadania nr 25 poz. 4

Czy dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na teście i na etykiecie były w języku polskim?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu wymaga, aby informacje zawarte na teście i na etykiecie były w języku polskim.

Pyt. nr 16. Dotyczy Zadania nr 25 poz. 4

Czy dla zapewnienia wysokiej krytyczności Zamawiający wymaga, aby test posiadał minimalną długość 10 cm?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby test posiadał minimalną długość 10 cm.

Pyt. nr 17. Dotyczy Zadania nr 25 poz. 5

Czy dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na teście i na etykiecie były w języku polskim?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu wymaga, aby informacje zawarte na teście i na etykiecie były w języku polskim.

Pyt. nr 18. Dotyczy Zadania nr 26 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźniki chemiczne umieszczone na teście chemicznym i biologicznym do sterylizacji plazmowej przebarwiały się w identyczny sposób, tzn. z koloru różowego na kolor niebieski? Pozwoli to na łatwiejszy, bezpieczniejszy i szybszy sposób identyfikacji wyników.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza aby wskaźniki chemiczne umieszczone na teście chemicznym i biologicznym do sterylizacji plazmowej przebarwiały się w identyczny sposób, tzn. z koloru różowego na kolor niebieski.

Z poważaniem

DYREKTOR


Adam Zdaniuk