



107 Szpital Wojskowy z Przychodnią
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
ul. Kołobrzeska 44
78-600 Wałcz
Tel/Fax (067) 250 28 61
e-mail : apteka-przetargi@107sw.mil.pl

Komisja przetargowa przy 107 Szpitalu Wojskowym SP ZOZ w Wałczu, ul. Kołobrzeska 44 informuje o zmianach oraz zapytaniach do SIWZ związanych z przetargiem nieograniczonym - znak 37/med/2014, **na dostawę środków dezynfekcyjnych, materiałów zużywalnych do sterylizacji gazowej i parą wodną, druków medycznych gotowych i zleconych, ciekły azot** ogłoszonego na stronach internetowych Biuletynu Zamówień Publicznych dnia 12.09.2014r pod numerem 304372 – 2014

Pytanie 1 – dotyczące Zadania 3

Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw papierowo-foliowy z fałdą o wymiarach 75mm x 35mm x 100m w miejsce rękawa 75mmx25mmx100m?

Odpowiedz

Zamawiający oczekuje w/w rękawa zgodnie z zapisem SIWZ.

Pytanie 2 – dotyczące Zadania 3

Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw papierowo-foliowy z fałdą o wymiarach 300mm x 70mm x 100m w miejsce rękawa 300mmx60mmx100m?

Odpowiedz

Zamawiający oczekuje w/w rękawa zgodnie z zapisem SIWZ.

Pytanie 3 – dotyczące Zadania 3

Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw papierowo-foliowy z fałdą o wymiarach 400mm x 80mm x 100m w miejsce rękawa 380mmx80mmx100m?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w rękaw.

Pytanie 4 – dotyczące Zadania 3

Czy Zamawiający dopuści do oceny rękawy papierowo-foliowe do sterylizacji posiadające wymagane wskaźniki, kierunek otwierania oraz pozostałe oznaczenia i napisy umieszczone poza przestrzenią pakowania, w obrębie fabrycznego zgrzewu, na papierze pod folią (od strony folii)?

Odpowiedz

Zamawiający oczekuje w/w rękawa zgodnie z zapisem SIWZ.

Pytanie 5 – dotyczące Zadania 3

Czy Zamawiający wymaga, aby napisy znajdujące się na rękawie były w języku polskim?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

Pytanie 6 – dotyczące Zadania 3

Czy zgodnie z art. 11 ust. 8 Ustawy o Wyrobach Medycznych, który brzmi „zakazane 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 wymaga, aby znak CE był umieszczony jedynie na opakowaniu zbiorczym i wewnątrz roli? Takie oznakowanie stosuje większość przodujących producentów rękawów papierowo – foliowych, aby wykluczyć ryzyko błędnego odczytania oznaczenia CE przez personel medyczny.

Odpowiedz

Zamawiający wymaga, aby znak CE był umieszczony jedynie na opakowaniu zbiorczym lub wewnątrz roli.

Pytanie 7 – dotyczące Zadania 3

Czy Zamawiający wymaga, aby na rękawach papierowo-foliowych znajdowało się oznaczenie obecnie obowiązujących norm?

Odpowiedz

Zamawiający wymaga w/w rozwiązania.

Pytanie 8 – dotyczące Zadania 3

Czy Zamawiający wymaga zgodnie z pkt.4.6 normy PN EN 868-5, aby na każdym rękawie papierowo-foliowym umieszczona była nazwa wytwórcy?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

Pytanie 9 – dotyczące Zadania 3

Czy Zamawiający dopuści rękawy papierowo-foliowe posiadające kierunek otwierania zamieszczony dodatkowo również od strony folii, w obrębie zgrzewu, poza obszarem pakowania oraz wskaźniki sterylizacji umieszczone na papierze od strony folii?

Odpowiedz

Zamawiający oczekuje rękawów zgodnie z zapisem SIWZ.

Pytanie 10 – dotyczące Zadania 3

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 8 (rękawy płaskie) rękawa o szerokości 300mm lub 380 mm?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w pozycji rękaw o szerokości 380 mm.

Pytanie 11 – dotyczące Zadania 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 7 (rękawy z fałdą) o wymiarach 300mmx60mmx100m lub 380mmx80mmx100m?

Odpowiedz

Zamawiający oczekuje rękawa zgodnego z zapisem SIWZ.

Pytanie 12 – dotyczące Zadania 11, pozycja 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści papier pakowany naprzemiennie w kolorach: biały-zielony?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w papier pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ.

Pytanie 13 – dotyczące Zadania 11, pozycja 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści papier o zawartości chlorków 0,005%?

Odpowiedz

Zamawiający oczekuje asortymentu zgodnego z zapisem SIWZ.

Pytanie 14 – dotyczące Zadania 11, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści:

w miejsce rozmiaru 30x50cm papier w rozmiarze 45x45cm lub 50x50cm

w miejsce rozmiaru 35x58 cm papier w rozmiarze 50x50 cm lub 35x58 cm?

Odpowiedz

Zamawiający oczekuje asortymentu zgodnego z zapisem SIWZ.

Pytanie 15 – dotyczące projektu umowy.

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

Odpowiedz

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

Pytanie 16 – dotyczące projektu umowy.

Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen brutto wynikającej ze zmiany obowiązującej stawki VAT, przy zachowaniu dotychczasowych cen netto?

Odpowiedz

Zamawiający określił szczegółowo możliwość zmiany cen brutto w paragrafie 3 , pkt5 – projektu umowy.

Pytanie 17 – dotyczące projektu umowy.

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%?

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie.

Pytanie 17 – dotyczące zadania 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie i utworzenie osobnego pakietu z pkt. 33, 34, 35, 36? Zwiększy to konkurencyjność ofert.

Odpowiedz

Zamawiający wydziela w/w pozycje z Zadania 1 i tworzy z nich Zadanie 1A

Pytanie 18 – dotyczące zadania 1

Czy Zamawiający dopuści kanister 5 dm³, zawierający preparat, którego ilość podawana jest w kilogramach? Wynika to z różnej gęstości preparatu, co nie ma wpływu na działanie urządzenia?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

Pytanie 19

Czy wymagany jest, aby kalibracji układu dozowania/walidacji programów dokonał serwis przeszkolony przez producenta urządzenia (w celu weryfikacji załączyć do postępowania potwierdzenie szkolenia wystawione przez producenta urządzenia)?

Wszelkich zmian ustawień w urządzeniu powinien wykonywać przeszkolony przez producenta serwis.

Odpowiedz

Zamawiający wymaga aby kalibracji układu dozowania/walidacji programów dokonał serwis przeszkolony przez producenta urządzenia (w celu weryfikacji załączyć do postępowania potwierdzenie szkolenia wystawione przez producenta urządzenia). Wszelkich zmian ustawień w urządzeniu powinien wykonywać przeszkolony przez producenta serwis.

Wszystkie te czynności w/w spowodowane zmianą aktualnie stosowanego preparatu wykona nowy Sprzedawca preparatu na własny koszt, oraz pozostawi stosowny dokument potwierdzający prawidłowość działania urządzenia – niezwłocznie po zakończeniu używania aktualnie stosowanego preparatu – **maksymalnie 3 dni od zgłoszenia.**

Pytanie 20 – dotyczące zadania 3

Czy Zamawiający dopuści rękaw 21cm zamiast 20cm x 200m?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w rękaw.

Pytanie 21 – dotyczące zadania 4

Czy Zamawiający wymaga paskowego ułożenia wskaźnika oraz oznaczenia normy na każdym pojedynczym wskaźniku oraz testów nielaminowanych?

Odpowiedz

Zamawiający wymaga paskowego ułożenia wskaźnika oraz oznaczenia normy na każdym pojedynczym wskaźniku oraz testów nielaminowanych.

Pytanie 22 – dotyczące zadania 5 poz.2

Czy zamawiający dopuści testy biologiczne ampułkowe do tlenku etylenu o czasie inkubacji wynoszącym 48h?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w testy.

Pytanie 23 – dotyczące zadania 3

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 wymaga, aby znak CE był umieszczony jedynie na opakowaniu zbiorczym lub wewnątrz roli? Takie oznakowanie stosuje większość przodujących producentów rękawów papierowo – foliowych, aby wykluczyć ryzyko błędnego odczytania oznaczenia CE przez personel medyczny.

Odpowiedz

Zamawiający wymaga, aby znak CE był umieszczony jedynie na opakowaniu zbiorczym lub wewnątrz roli.

Pytanie 24 – dotyczące Zadania 5, poz 2

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie testów biologicznych do sterylizacji tlenkiem etylenu z odczytem 48h. Na polskim rynku niedostępne są standardowe testy do sterylizacji tlenkiem etylenu z odczytem krótszym niż 48 godzin.

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w testy.

Pytanie 25 – dotyczące Zadania 5

Czy Zamawiający dopuści testy biologiczne posiadające termin ważności 12 miesięcy. Wskazane testy ze względu na zawartość spor bakterii w składzie, charakteryzują się krótszą przydatnością do użycia niż testy chemiczne.

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w testy.

Pytanie 26 – dotyczące Zadania 6, poz 1

Sposób wykonania substancji wskaźnika nie ma wpływu na ocenę właściwości cyklu sterylizacji. Wskaźniki muszą jedynie dostarczać wyraźnie dostateczny dowód ekspozycji po poddaniu działaniu czynnika sterylizującego o określonych parametrach(PN EN ISO 11140). Czy – wobec powyższego – Zamawiający dopuszcza zaoferowanie testu klasy 5 o innym sposobie wykazania zmiany tj. poprzez jednoznaczną zmianę zabarwienia wskaźnika po procesie sterylizacji?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w testy.

Pytanie 27 – dotyczące Zadania 7, poz 1

Sposób wykonania substancji wskaźnika nie ma wpływu na ocenę właściwości cyklu sterylizacji. Wskaźniki muszą jedynie dostarczać wyraźnie dostateczny dowód ekspozycji po poddaniu działaniu czynnika sterylizującego o określonych parametrach(PN EN ISO 11140). Czy – wobec powyższego – Zamawiający dopuszcza zaoferowanie testu Bowie Dick o innym sposobie wykazania zmiany tj. poprzez jednoznaczną zmianę zabarwienia wskaźnika po procesie sterylizacji?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w testy przy zachowaniu pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 28 – dotyczące Zadania 10, poz.1

Czy Zamawiający dopuści taśmę w rolkach po 50 mb? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w taśmę.

Pytanie 29 – dotyczące Zadania nr.4-8,10,15,16

Asortyment zaoferowany we wskazanych Zadaniach nie jest wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r (Dz.U. Nr 107, poz.679/2010). Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści stosowne oświadczenie.

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza stosowne oświadczenie w/w Zadaniach.