



107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

Wałcz dnia: 24.09.2015r

Komisja przetargowa przy 107 Szpitalu Wojskowym SP ZOZ w Wałczu, ul. Kołobrzaska 44 informuje o zmianach oraz zapytaniach do SIWZ związanych z przetargiem nieograniczonym na **dostawę środków dezynfekujących, materiałów zużywalnych do sterylizacji gazowej i parą wodną, druków medycznych gotowych i zleconych, ciekły azot – znak 24/med/2015** ogłoszonym na stronach internetowych Biuletynu Zamówień Publicznych dnia 17.09.2015r pod numerem 243370-2015

Pytanie 1 dotyczące Zadania 5

Czy Zamawiający dopuści do przetargu rękaw o rozmiarze 21cm zamiast 20cm? Różnica jest znikoma.

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza zaproponowany rozmiar rękawa.

Pytanie 2 dotyczące Zadania 5

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 dopuszcza w/w rozwiązanie.

Pytanie 3 dotyczące Zadania 6

Czy Zamawiający wymaga oznakowania każdego testu aktualnie obowiązująca normą?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

Pytanie 4 dotyczące Zadania 7

Czy Zamawiający dopuści do przetargu testu na tlenek etylenu z czasem odczytu po 48h?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza test na tlenek etylenu z czasem odczytu po 48h.

Pytanie 5 dotyczące Zadania 17

Czy Zamawiający wymaga metkownicy alfanumerycznej 3-rzędowej po 11 znaków w rzędzie?

Odpowiedz

Zamawiający wymaga metkownicy alfanumerycznej 3-rzędowej po 11 znaków w rzędzie.

Pytanie 6 dotyczące Zadania 10

Czy Zamawiający w zadaniu 10 pozycja 1 wymaga, aby naboje były zgodne z instrukcją użytkownika sterylizatora i dopuszczone przez producenta sterylizatora na podstawie oświadczenia producenta sterylizatora?

Odpowiedz

Zamawiający w w/w Zadaniu wymaga, aby naboje były zgodne z instrukcją użytkownika sterylizatora i dopuszczone przez producenta sterylizatora na podstawie oświadczenia producenta sterylizatora.

Pytanie 7 – dotyczące Zadania 7, poz.2

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

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza test na tlenek etylenu z czasem odczytu po 48h.

Pytanie 8 – dotyczące Zadania 8, poz.1

Sposób wykonania substancji wskaźnika nie ma wpływu na ocenę właściwości cyklu sterylizacji. Wskaźniki muszą jedynie dostarczyć 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 wskazania zmiany tj. poprzez jednoznaczną zmianę zabarwienia wskaźnika po procesie sterylizacji?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w test.

Pytanie 9 – dotyczące Zadania 8, poz.1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testów wraz z kompatybilnymi do nich, dwoma przyrządami PCD, posiadającymi kapsułę wykonaną ze stali kwasoodpornej oraz rurkę z wysokiej wytrzymałości plastiku?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w testy.

Pytanie 10 – dotyczące Zadania 11, poz.1

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

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w taśmę.

Pytanie 11 – dotyczące Zadania 6-9,16-17

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

Dla asortymentu, który nie jest wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r (Dz.U. Nr 107, poz. 679/2010) Zamawiający wymaga załączenia stosownego oświadczenia , dla tego wyrobu, nie dyskwalifikującego go do stosowania w placówkach lecznictwa.

Pytanie 12 – dotyczące Zadania 5

Czy Zamawiający dopuści testy biologiczne posiadające termin ważności min.12 miesięcy?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza testy biologiczne posiadające termin ważności min.12 miesięcy **licząc od dnia dostarczenia.**