

Ciechanów dnia 25.03.2022 r.

ZP/2505/40/22

**Uczestnicy postępowania
o zamówienie publiczne**

dotyczy: postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę

Materiały eksploatacyjne do procesu sterylizacji - znak ZP/2505/40/22

Specjalistyczny Szpital Wojewódzki w Ciechanowie przekazuje odpowiedź na prośbę o wyjaśnienie swz, skierowaną do zamawiającego przez wykonawców:

LP	Pytanie	Odpowiedź
1	Pytanie nr 1, poz.6 Czy Zamawiający dopuści rękaw w rozmiarze: 100 mm x 50 mm	Tak dopuszczamy
2	Pytanie nr 2, poz.9 Czy Zamawiający dopuści rękaw w rozmiarze: 250 mm x 50 mm	Nie dopuszczamy
3	Pytanie nr 3, poz.11 Czy Zamawiający dopuści rękaw w rozmiarze: dł. 100 mb. szer. 200 mm	Nie dopuszczamy
4	Pytanie nr 4, poz.12 Czy Zamawiający dopuści rękaw w rozmiarze: dł. 100 mb. szer. 420 mm	Tak dopuszczamy
5	Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.	Nie wymaga
6	Dotyczy Zadania 1 pkt. 1-10 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.	Tak wymaga
7	Dotyczy Zadania 1 pkt. 1-10 Czy w celu wykluczenia wielokrotnego użycia opakowań Zamawiający wymaga, aby na rękawach umieszczony był piktogram przekreślonej liczby 2, który informuje o tym, iż zaoferowane opakowanie jest jednorazowego użytku?	Tak wymaga
8	Dotyczy Zadania 1 pkt. 1-10 Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta bez prążków, o powierzchni nie mniejszej niż 1 cm ² zgodnie z normą PN 868 ?	Nie wymaga lecz dopuszcza
9	Dotyczy Zadania 1 pkt. 1-10 Czy Zamawiający wymaga, aby ze względów higienicznych rękawy zabezpieczone były przezroczystą, termokurczliwą folią?	Nie wymaga foli termokurczliwej
10	Dotyczy Zadania 1 pkt. 1-10 Czy Zamawiający wymaga, aby każda rolka rękawa była oznaczona etykietą identyfikacyjną umieszczoną między rękawem a folią zabezpieczającą, na której znajdują się informacje dotyczące daty produkcji, daty ważności, warunków przechowywania oraz numerem	Nie wymaga

	LOT produktu? W/w etykieta umożliwi archiwizację oraz pozwoli na ewentualne przyjęcie reklamacji produktu.	
11	Dotyczy Zadania 1 pkt. 1-10 Czy Zamawiający mając na uwadze większe bezpieczeństwo i wytrzymałość wymaga rękawów papierowo – foliowych o gramaturze papieru 70g/m ² i foli minimum 8 –warstwowej, co gwarantuje doskonałą barierę zapobiegając skażeniu zawartości przed użyciem.	Nie wymaga
12	Dotyczy pozycji 5: Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw o rozmiarze 100mb x 75mm x 30mm?	Tak dopuszcza
13	Dotyczy pozycji nr 10: Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw o rozmiarze 100mb x 400mm x 80mm?	Tak dopuszcza
14	Dotyczy pozycji nr 11: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawów poliolefinowych o większej wytrzymałości oraz możliwości stosowania w sterylizacji plazmowej; w rozmiarze 70mb x 220mm, z odpowiednim przeliczeniem opakowań?	Nie wyraża zgody
15	Dotyczy pozycji nr 12: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawów poliolefinowych o większej wytrzymałości oraz możliwości stosowania w sterylizacji plazmowej; w rozmiarze 70mb x 380mm, z odpowiednim przeliczeniem opakowań?	Nie wyraża zgody
16	Dotyczy pozycji 13 do 16: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie włókniny o gramaturze 57g/m ² ?	Nie wyraża zgody
17	Dotyczy pozycji 13 do 16: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie włókniny pakowanej w innej ilości przy zachowaniu przeliczenia ilości do ceny?	Tak wyraża zgodę
18	Dotyczy pozycji 13 do 16: Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia gramatury oraz parametrów wytrzymałościowych zgodnych z normą PN EN 868 dla oferowanej włókniny wydanych przez producenta a nie dystrybutora lub firmę konfekcjonującą?	Tak wymaga
19	Dotyczy pozycji 13 do 16: Czy Zamawiający wymaga, aby po przeprowadzonym procesie sterylizacji włóknina gwarantowała sterylność wyrobu medycznego przez okres 180 dni, co jest potwierdzone dokumentem wydanym przez producenta, a nie dystrybutora? Barierowość mikrobiologiczna najważniejszą cechą użytkową opakowania, zapewniającą bezpieczne przechowywanie każdego wyrobu medycznego.	Tak wymaga
20	Pytanie nr 1, Czy Zamawiający dopuści rękawy papierowo – foliowe nawinięte folią do środka? Rodzaj nawinięcia folii nie wpływa na jakość oferowanych rękawów, każdy rękaw jest osobno zabezpieczony folią co zapobiega skażeniu w trakcie transportu i przechowywania.	Zgodnie ze specyfikacją

Jednocześnie Zamawiający wydłuża termin składania ofert do godz. 10:00 w dniu **31.03.2022r.** Otwarcie ofert w tym samym dniu o godz. 10:30 (Sekcja ds. zamówień publicznych)


DYREKTOR
Andrzej Juliusz Kamasa


Wiesław Bobiżewski
Mierownik
Sekcji ds. zamówień publicznych