

Elbląg 11.10.2018r.

Oznaczenie sprawy ZP-92/2018

Do wszystkich uczestników postępowania

Dotyczy: postępowania do 30.000 euro w trybie art.4 pkt.8 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych ogłoszonego przez Wojewódzki Szpital Zespolony w Elblągu **na dostawę materiałów eksploatacyjnych do sterylizacji termicznej i niskotemperaturowej oraz mycia i dezynfekcji termicznej w myjniach – dezynfektorach w 15 pakietach dla potrzeb Działu Dezynfekcji i Centralnej Sterylizacji Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Elblągu na okres 24 miesięcy od 26.02.2019 roku.**

Wojewódzki Szpital Zespolony w Elblągu informuje, że w dniach 08.10.2018r. i 10.10.2018r. od Wykonawców wpłynęły zapytania o następującej treści:

1. 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?

Ad.1. Zamawiający nie wymaga powyższego, ponieważ postępowanie jest prowadzone w trybie art.4 pkt.8 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

2. Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca materiałów do sterylizacji posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą materiałów sterylizacyjnych? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Ad.2. Zamawiający nie określił takiego wymagania.

Dotyczy Pakietu nr 1

3. Czy w celu zapewnienia wysokiej krytyczności Zamawiający wymaga, aby pakiet testowy składał się karty testowej umieszczonej pomiędzy arkuszami specjalnego papieru i pianki?

Ad.3. NIE.

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

Ad.4. NIE.

Dotyczy Pakietu nr 2

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

Ad.5. NIE.

6. Czy w celu ułatwienia interpretacji wyniku Zamawiający wymaga, aby na teście umieszczone były informacje w języku polskim.

Ad.6. NIE.

7. Czy Zamawiający wymaga, aby test klasy V był samoklejący, co znacznie ułatwi i usprawni jego archiwizację (możliwość wklejenia bezpośrednio do dokumentacji)?

Ad.7. NIE.

Dotyczy Pakietu nr 7

8. Czy Zamawiający wymaga, aby test wykonany był z materiału typu Tyveku, który jest kompatybilny z plazmową metodą sterylizacji?

Ad.8. NIE.

9. Czy Zamawiający wymaga, aby substancja wskaźnikowa umieszczona była na całej długości testu? Umożliwi to łatwiejszą i dokładniejszą interpretację wyniku

Ad.9. NIE.

Dotyczy Pakietu nr 8

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

Ad.10. NIE.

Dotyczy Pakietu nr 11

11. Czy Zamawiający wymaga, aby naboje z tlenkiem etylenu, był zgodne instrukcją wyrobu medycznego jakim jest sterylizator?

Ad.11. Pozostaje jak w opisie zgodnie z arkuszem asortymentowo-cenowym.

12. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany nabój był wyrobem medycznym, tak jak sterylizator?

Ad.12. Pozostaje jak w opisie zgodnie z arkuszem asortymentowo-cenowym.

Dotyczy Pakietu nr 13

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

Ad.13. NIE.

14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie taśmy samoprzylepnej ze wskaźnikiem sterylizacji parowej o szerokości 18 mm?

Ad.14. Pozostaje jak w opisie zgodnie z arkuszem asortymentowo-cenowym.

Dotyczy Pakietu nr 14

15. Czy Zamawiający wymaga aby test kontroli mycia posiadał substancję wskaźnikową umieszczoną na 4 płaszczyznach?

Ad.15. NIE.

16. Czy Zamawiający wymaga aby na każdym teście oraz etykiecie znajdowały się informacje o normie ISO 15883-1:2010, numerze LOT oraz nazwie produktu w języku polskim?

Ad.16. NIE.

Dotyczy Pakietu nr 15

17. Czy Zamawiający wymaga, aby test kontroli dezynfekcji termicznej był samoklejący, co znacznie ułatwi i usprawni jego archiwizację (możliwość wklejenia bezpośrednio do dokumentacji)?

Ad.17. NIE.

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

Ad.18. NIE.

19. 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?

Ad.19. NIE.

DYREKTOR NACZELNY

mgr Elżbieta Gelert