

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOLONY W ELBLĄGU
ul. Królewiecka 146, 82-300 Elbląg



Sekcja Zamówień Publicznych

16 STY. 2023

Elbląg,

Oznaczenie sprawy: SZP.274.89.Pu.2022

Do wszystkich uczestników postępowania

dotyczy: postępowania, prowadzonego w trybie art. 2 ust. 1 pkt. 1 *a contrario* ustawy z dnia 11.09.2019 r. Pzp 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 14 pakietach przez okres 18 miesięcy dla potrzeb Działu Dezynfekcji i Centralnej Sterylizacji WSZ w Elblągu.

Wojewódzki Szpital Zespolony w Elblągu poniżej udziela odpowiedzi na pytania Wykonawców z dnia 11.01. i 12.01.2023 r. o następującej treści:

Pytanie 1 dot. Pakietu Nr 3, poz. nr 1

Jakiego czasu odczytu testów biologicznych Zamawiający wymaga?

Odp. 1 W pakiecie Nr 3 Zamawiający nie określa wymaganego czasu odczytu testów biologicznych.

Pytanie 2 dot. Pakietu Nr 3, poz. nr 1

Czy w przypadku użyczenia autoczytnika na czas trwania umowy, Zamawiający dopuści testy inne niż kompatybilne z posiadanym autoczytnikiem?

Odp. 2 Zamawiający nie przewiduje, w ramach bieżącego postępowania, wzięcia w użyczenie autoczytnika do testów biologicznych i podtrzymuje wymagania określone w specyfikacji.

Pytanie 3 dotyczy zapisów SWZ

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015?

Odp. 3 Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 4 dotyczy zapisów SWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zwrot niewykorzystanej części próbek? Zamawiający wymaga przesłania dużej ilości próbek, co wiąże się z dużymi kosztami

Odp. 4 NIE, Zamawiający nie przewiduje zwrotu niewykorzystanej części próbek.

Pytanie 5 dotyczy zapisów SWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie 1 lub 2 sztuk taśm jako próbek do postępowania? Zamawiający wymaga przesłania dużej ilości próbek, co wiąże się z dużymi kosztami.

Odp. 5 NIE, Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 6 dotyczy zapisów w umowie §6 pkt.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na „Z tytułu nieterminowej dostawy przedmiotu zamówienia Zamawiający może żądać od Wykonawcy kary umownej w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej części danego zamówienia za każdy dzień zwłoki.”

Odp. 6 NIE, Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 7 dotyczy zapisów w umowie §6 pkt.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na „2. W przypadku rozwiązania umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.”

Odp. 7 NIE, Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 8 dotyczy Parametry techniczne Pakiet nr 1

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

Odp. 8 Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 9 dotyczy Parametry techniczne Pakiet nr 1

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?

Odp. 9 Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 10 dotyczy Parametry techniczne Pakiet nr 1

Czy Zamawiający wymaga aby w celu dodatkowego zabezpieczenia przed uszkodzeniem i zabrudzeniem każdy pakiet Bowie & Dick opakowany był w woreczek strunowy?

Odp. 10 Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 11 dotyczy Parametry techniczne Pakiet nr 2

Czy Zamawiający wymaga, aby test składał się z 2 niezależnych okienek wskaźnikowych zapewniając pewność prawidłowego odczytu?

Odp. 11 Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 12 dotyczy Parametry techniczne Pakiet nr 2

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

Odp. 12 Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 13 dotyczy Parametry techniczne Pakiet nr 2

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

Odp. 13 Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 14 dotyczy Parametry techniczne Pakiet nr 3

Czy Zamawiający ma na myśli test biologiczny 24h?

Odp. 14 Zamawiający nie określa wymaganego czasu odczytu testów biologicznych.

Pytanie 15 dotyczy Parametry techniczne Pakiet nr 6

Czy Zamawiający wymaga, aby test był perforowany w połowie co pozwala na podzielenie go na dwie części bez użycia nożyczek?

Odp. 15 Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 16 dotyczy Parametry techniczne Pakiet nr 12

Czy Zamawiający wymaga aby taśma samoprzylepna ze wskaźnikiem sterylizacji parą wodną w naciśnięciu posiadała wytrzymałość min 87N/25mm min grubości 0,15mm oraz przyczepność do stali min 8,2 N/25 mm?

Odp. 16 Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 17 dotyczy Parametry techniczne Pakiet nr 13

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

Odp. 17 Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 18 dotyczy Parametry techniczne Pakiet nr 13

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?

Odp. 18 Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 19 dotyczy Parametry techniczne Pakiet nr 14

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

Odp. 19 Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 20 dotyczy Parametry techniczne Pakiet nr 14

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

Odp. 20 Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 21 dotyczy Parametry techniczne Pakiet nr 14

Czy Zamawiający wymaga, by zgodnie z nowym Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych (MDR) test kontroli dezynfekcji był wyrobem medycznym? Czy Zamawiający wymaga, załączenia do oferty certyfikatu potwierdzającego nowe wytyczne?

Odp. 21 Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

DYREKTOR NACZELNY

mgr Elżbieta Gelert

Wykonano: B. Z.