



Do wszystkich wykonawców

Dotyczy odpowiedzi na pytania w postępowaniu w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę materiałów eksploatacyjnych do sterylizacji

1. **Pytanie** – Dotyczy Części nr 3 pozycja nr 5 – Uprzejmie prosimy o wydzielenie wymienionej pozycji do oddzielnego Pakietu. Asortyment wydzielonej pozycji należy do grupy produktów kontrolujących proces dezynfekcji, zatem nie związany jest on funkcjonalnie z pozostałymi pozycjami. Podział pakietu pozwoli na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty i zapewni udział w Pakiecie innym oferentom.
Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian SIWZ w zakresie objętym pytaniem.
2. **Pytanie** – dotyczy części nr 3, pozycja 6 : 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 (PNENISO 11140). Czy –wobec powyższego – Zamawiający dopuszcza zaoferowanie testu Bowie Dick o innym sposobie wykazania zmiany tj. poprzez jednoznaczną zmianę zabarwienia wskaźnika po procesie sterylizacji?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w SIWZ.
3. **Pytanie** –Dot. Części nr 2, poz. 2:Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawa papierowo-foliowego do sterylizacji w parze wodnej z fałdą o szerokość 30cm? Pozostałe parametry bez zmian.
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rękawa papierowo-foliowego do sterylizacji w parze wodnej z fałdą o szerokość 30cm.
4. **Pytanie** – Do projektu umowy: Jaki procent ilości wyrobów określonej w umowie zostanie przez Zamawiającego na pewno zamówiony? Odpowiedź na powyższe pytanie jest niezbędna do kalkulacji oferowanej ceny.
Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis w paragrafie 2 ustęp 14 wzoru umowy w następujący sposób: „Zamawiający ma prawo do składania zamówień bez ograniczeń co do zakresu i ilości , a także prawo do nie wykorzystania pełnego zakresu asortymentu objętego umową w przypadku zmniejszonego zapotrzebowania , z tym zastrzeżeniem , że zmniejszenie nie będzie większe niż 30% wartości umowy ”.
5. **Pytanie** – Do 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%?
Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.
6. **Pytanie** – Do projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów dotyczących kar umownych w §5 na:
a) w wysokości 0,2% wartości brutto danego zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w zrealizowaniu dostawy częściowej.
b) w wysokości 0,2% wartości brutto danego zamówienia częściowego - za każdy dzień zwłoki w realizacji obowiązków określonych w §4 ust. 3 niniejszej umowy,
c) w wysokości 10% kwoty niezrealizowanej części umowy – w przypadku odstąpienia od umowy lub rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca.
Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.
7. **Pytanie** – Dotyczy części nr 2 Poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw papierowo-foliowego z fałdą o wymiarach 30cm x 100 mb lub 35 cm x 100 mb?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rękawa papierowo-foliowego do sterylizacji w parze wodnej z fałdą o szerokość 30cm w opakowaniu jednostkowym(rolce) nie więcej niż 200 mb czyli 100mb mieści się w wymaganiach.
8. **Pytanie** – Dotyczy części nr 2- 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 znaków” Zamawiający wymaga, aby znak CE był umieszczony jedynie na opakowaniu zbiorczym i wewnątrz roli rękawów do sterylizacji? Takie oznakowanie stosuje większość przodujących producentów rękawów papierowo – foliowych, aby wykluczyć ryzyko błędnego odczytania oznaczenia CE przez personel medyczny. Szpital nie ma uprawnień do nadawania znaku CE wyrobom sterylizowanym.
Odpowiedź: Przedmiot i warunki realizacji winny być zgodne z ustawą o wyrobach medycznych i z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie .
9. **Pytanie** – Dotyczy części nr 2- Czy Zamawiający wymaga zgodnie z pkt.4.6 normy PN EN 868-5, aby na każdym rękawie papierowo-foliowym umieszczona była nazwa wytwórcy?
Odpowiedź: Przedmiot i warunki realizacji winny być zgodne z ustawą o wyrobach medycznych i z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie .

DYREKTOR

Dariusz JORG