

Szpital Specjalistyczny
Ducha Świętego
ul. Schinzla 13
27-600 Sandomierz

**Zapytanie Wykonawcy i odpowiedź Zamawiającego
w postępowaniu na „Dostawę testów i opakowań do sterylizacji” znak
PN/13/2017**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na „Dostawę testów i opakowań do sterylizacji”, znak PN/13/2017

Do Zamawiającego w dniu 19.06.2017 r. wpłynęły pytania dotyczące ww. sprawy o treści następującej:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę się na wyłączenie rękawów papierowo-foliowych do sterylizacji (poz. 7-18) oraz utworzenie odrębnego pakietu? Podzielenie pakietu umożliwiłoby większej ilości oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości. Racjonalność wydatkowania publicznych pieniędzy powinno być dla Zamawiającego priorytetem, zaś umożliwienie złożenia ofert różnym firmom pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z SIWZ i najkorzystniejszej cenowo.
2. Czy Zamawiający dopuści do oceny rękawy do sterylizacji o gramaturze papieru 70g/m² o wzmocnionej, odpornej na rozerwanie 6-warstwowej folii łącznie z warstwa kleju?
3. Poz. 14 - Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw papierowo-foliowy płaski o rozmiarze 250mmx200m lub 300mmx200m, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?
4. Poz. 16 - Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw papierowo-foliowy płaski o rozmiarze 350mmx200m lub 400mmx200m?
5. Poz. 17 - Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw papierowo-foliowy płaski o rozmiarze 400mmx200m, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?
6. Poz. 18 - Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw papierowo-foliowy płaski o rozmiarze 400mmx200m?
7. 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 i wewnątrz roli rękawów? Takie oznakowanie stosuje większość przodujących producentów rękawów papierowo – foliowych, aby wykluczyć ryzyko błędnego odczytania oznaczenia CE przez personel medyczny.
8. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby wszystkie oznaczenia (w tym kierunek otwierania), napisy i testy umieszczone były poza przestrzenią pakowania (obszarem wypełnienia) czyli w obrębie fabrycznego zgrzewu a nie obok zgrzewu, od strony folii, aby zapobiec zabrudzeniom materiału sterylizowanego „tuszem wskaźnika”?
9. Czy w związku z brakiem partii próbnej do oceny jakości Zamawiający wymaga, aby zgodność z obowiązującymi normami PN EN 868-3 i 5 oraz PN EN ISO 11607 była potwierdzona przez niezależną jednostkę notyfikowaną? Opinia niezależnej jednostki gwarantuje, że oferowany produkt spełnia powyższe normy.
10. Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym rękawie papierowo-foliowym umieszczone było odniesienie do obowiązujących norm EN 868-3 i 5 oraz ISO 11607-1 i 2?

Odpowiedź udzielona przez Zamawiającego w dniu 20.06.2017 r.:

W nawiązaniu do Państwa pisma z dnia 19.06.2017 r. Szpital Specjalistyczny Ducha Świętego, działając w oparciu o art. 38 ust. 1 Pzp udziela wyjaśnień:

1. Zamawiający nie wyraża zgody.
2. Zamawiający nie dopuszcza
3. Zamawiający nie dopuszcza
4. Zamawiający nie dopuszcza
5. Zamawiający nie dopuszcza
6. Zamawiający nie dopuszcza
7. Zamawiający dopuszcza
8. Zgodnie z wymogami określonymi w Szczegółowym Opisie Przedmiotu Zamówienia stanowiącym zał. Nr 1 do SIWZ
9. Zamawiający dopuszcza
10. Zamawiający nie wymaga.