



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZESPÓŁ ZAKŁADÓW OPIEKI ZDROWOTNEJ
W WYSZKOWIE**



07-200 Wyszaków
ul. Komisji Edukacji Narodowej 1

Kancelaria tel.: (29) 743 76 11, fax: (29) 743 76 05,
e-mail: kancelaria@szpitalwyszokow.pl, http:// www.szpitalwyszokow.pl/

Wyszaków, dnia 24/02/2020

DEZ/Z/341/ZP- 8/2020

Dotyczy: Przetargu nieograniczonego w przedmiocie:
Dostawa materiałów do przygotowania i monitorowania procesów mycia, dezynfekcji i sterylizacji oraz materiałów opakowaniowych do SPZZOZ w Wyszokowie,
nr postępowania DEZ/Z/341/ZP- 8/2020.

W odpowiedzi na wniesione zapytania do SIWZ, zgodnie z art. 38 ust.1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. ustawa prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. 2019, poz. 1843 ze zm.), dotyczące powyżej wskazanego przetargu Zamawiający udziela poniżej podanych odpowiedzi:

Pytanie 1: Pakiet nr 1: Prosimy o dopuszczenie do oceny rękawów papierowo foliowych do sterylizacji posiadających 7 - warstwową folię (razem z warstwą kleju) o grubości folii 52 mikrometry.
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2: Pakiet nr 1: Poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści do oceny rękawy papierowo-foliowe płaskie o szerokości 120mm w miejsce rękawów o szerokości 125mm?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3: Pakiet nr 1: Poz. 11- Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw papierowo-foliowy z fałdą o wymiarach 300x70mmx100m?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4: Dotyczy treści SIWZ: Rozdział XIV: czy Zamawiający odstąpi o kryterium oceny oferty „Ilość szkoleń przeprowadzona przez Wykonawcę w siedzibie Zamawiającego” w pakiecie 1 oraz 2, gdyż asortyment z tych pakietów jest prosty i intuicyjny do użycia i nie wymaga szkoleń?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5: Dotyczy produktów zamówienia: Pakiet 1, poz. 10: czy Zamawiający dopuści rękaw 200x50mm x 100m?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6: Dotyczy produktów zamówienia: Pakiet 1: czy Zamawiający dopuści Rękaw foliowo papierowy płaski i z fałdą z testem do sterylizacji parowej, tlenkiem etylenu i formaldehydu: o konstrukcji folii i wykonania zgodnej z normami EN ISO 11 607-1 i ISO 11 607-2, EN 868-3, EN 868-5 - oraz oprócz tego charakteryzujący się następującymi parametrami: papier o gramaturze 70 g/m2 (PN EN 868-3), (kompletna charakterystyka wydaną przez producenta w celu potwierdzenia i oceny parametrów wytrzymałościowych i zgodności z normą PN EN 868-3 oraz EN 868-5, folia co najmniej sześciowarstwowa (PN EN 868-5)) nie licząc warstwy kleju, wydane przez producenta folii (a nie dystrybutora) oświadczenie o zgodności z aktualnymi normami [PNEN 868-3, PNEN 868-5] i charakterystykę folii wydaną przez jej producenta w celu potwierdzenia i oceny parametrów wytrzymałościowych i zgodności: potwierdzenie liczby warstw folii na Karcie Danych Technicznych wystawionej przez producenta, przezroczysta, bez rozwarstwień, bez substancji toksycznych i porów, grubość nie większa niż 52 µm, zgrzewalna w temperaturze 165 – 200 oC, potwierdzenie zgodności konstrukcji z EN 868-5 na Karcie Danych Technicznych wystawionej przez producenta, testy poza przestrzenią pakowania po stronie przedniej – strona folii, od strony papiery napisy: LOT, znak kierunku otwierania oraz rozmiar, ze względów techniczno-higienicznych rękawy nawinięte na rolkę folię na zewnątrz, wszystkie rękawy od jednego producenta?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7: Dotyczy produktów zamówienia: Pakiet 2, poz. 1-10: czy Zamawiający wyłączy pozycje do nowego pakietu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8: Dotyczy produktów zamówienia: Pakiet 2, poz. 1: czy Zamawiający dopuści torebki 400x760mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9: Dotyczy produktów zamówienia: Pakiet 2, poz. 2: czy Zamawiający dopuści torebki 200x300mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10: Dotyczy produktów zamówienia: Pakiet 2, poz. 6,10: czy Zamawiający dopuści opakowania a'100 sztuk, z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11: Dotyczy produktów zamówienia: Pakiet 2: czy Zamawiający dopuści torebki osłonowe z folii PE o grubości 50µm, samoprzylepne?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12: Dotyczy produktów zamówienia: Pakiet 2: czy Zamawiający dopuści papier wykonany z włókna celulozowego 100%, zawartość chlorków nie więcej niż 0,015 %,zawartość siarczanów nie więcej niż 0,034 %, wytrzymałość na rozciąganie liniowe na sucho w kierunku walcowania nie mniej niż 1,85 kN/m; w kierunku poprzecznym nie mniej niż 1,35 kN/m, wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania nie mniej niż 0,72 kN/m; w kierunku poprzecznym nie mniej niż 0,42 kN/m, gramatura nominalna 60g/m² (tolerancja wg PN EN 868-2) charakterystyka wytrzymałościowa wydana przez producenta, zapewnienie wysokiej bariery bakteriologicznej, możliwość długiego składowania materiału w stanie sterylnym (minimum 30 dni),dostarczony w oryginalnych, firmowych opakowaniach, termin ważności minimum 12 miesięcy, jeden producent, wykonany zgodnie z normami zharmonizowanymi z dyrektywą o wyrobach medycznych EN ISO 11 607-1 i ISO 11 607 -2. Wykonawca dołączy: Wpis do Rejestru produktów leczniczych, wyrobów medycznych i produktów biobójczych, zaświadczenie/certyfikat producenta o okresie trwałości produktu od daty jego produkcji i maksymalnym czasie przechowywania w stanie sterylnym wyrobów opakowanych w oferowany produkt?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13: Dotyczy zapisów umowy: Par. 10 ust. 1c: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby słowo "opóźnienia" zostało zastąpione słowem "Zwłoki"?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14: Dotyczy zapisów umowy: Par. 10 ust. 1c: czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 4% wartości niedostarczonego w terminie zamówienia?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15: Pytanie 1 do pakietu nr 1: Czy Zamawiający dopuszcza rękaw o temp. Zgrzewu 160-190 ° C nawinięty folią do wewnątrz?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie dopuszcza nawinięcia rękawa w sugerowany przez Wykonawcę sposób, naraża towar na uszkodzenie.

Pytanie 16: Dotyczy Pakiet nr 1, pozycja nr 1: Czy w miejsce rękawa o szerokości 50mm Zamawiający dopuści rękaw 55mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17: Dotyczy Pakiet nr 1, pozycja nr 4: Czy w miejsce rękawa o szerokości 125mm Zamawiający dopuści rękaw 120mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 18: Dotyczy Pakiet nr 1, pozycja nr 10: Czy w miejsce rękawa o wymiarach 200x55mm Zamawiający dopuści rękaw 200x50mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 19: Dotyczy Pakiet nr 1, pozycja nr 11: Czy w miejsce rękawa o wymiarach 300x80mm Zamawiający dopuści rękaw 300x65mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 20: Dotyczy Pakiet nr 1: Czy Zamawiający dopuści rękawy posiadające 7-warstwową folię (wliczając warstwę kleju), potwierdzoną dokumentem wystawionym przez producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21: Dotyczy Pakiet nr 1: Czy Zamawiający dopuści rękawy zgrzewalne w temperaturze 170-200°C?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 22: Dotyczy Pakiet nr 3, pozycja nr 13 i 14: Prosimy o wydzielenie wymienionych pozycji do oddzielnego Pakietu. Asortyment wskazanych pozycji stanowi sprzęt oraz kompatybilne z nim testy szybkiego odczytu. Atoczytnik jest produktem o znacznej wartości, Zamawiającemu powinno zatem zależeć, aby jak najwięcej Wykonawców złożyło ofertę na taki sprzęt, gdyż wysoki poziom konkurencji przekłada się na bardziej efektywne wydatkowanie środków publicznych. Niestety obecna konstrukcja pakietu w sposób ewidentny umożliwia złożenie oferty wyłącznie jednemu dostawcy. Niska konkurencyjność, przekłada się natomiast bezpośrednio na zawyżone koszty, które Zamawiający poniesie. Nasza firma oferuje wskazany sprzęt oraz kompatybilne z nim testy w bardzo atrakcyjnej rynkowo cenie, przy obecnym pakietowaniu nie możemy jednak złożyć oferty. Wnioskujemy zatem aby Zamawiający, zmodyfikował pakiet w sposób, który zapewni wybór oferty Wykonawcy zdolnego do wykonania zamówienia, nie prowadząc do nieuzasadnionego, z punktu widzenia zasady uczciwej konkurencji, ograniczenia kręgu podmiotów mogących się ubiegać o udzielenie zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 23: Dotyczy Pakiet nr 3, pozycja nr 13: Wnosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga autoczytnika z 12 czy z 3 metalowymi celami, gdyż w opisie podane są oba warianty. Rozmiar autoczytnika jednak wyraźnie sugeruje 3-pozycyny (na takiej powierzchni nie zmieściłaby się większa ilość cel).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostarczenia autoczytnika z 3 metalowymi celami.

Pytanie 24: Dotyczy Pakiet nr 6, pozycja nr 1: Czy Zamawiający dopuści koperty przeznaczone na 15 cykli (7 na pierwszej stronie i 8 na drugiej stronie koperty).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25: Dotyczy Pakiet nr 6, pozycja nr 2: Czy Zamawiający dopuści etykiety o sześciu polach informacyjnych kolejno: 1 rząd: data procesu, numer sterylizatora, 2 rząd: data ważności, numer cyklu, 3 rząd: nr operatora, kod procesu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 26: Dotyczy pakietu nr 7: W formularzu ofertowym (załącznik nr 2/7) w pozycji nr 2 Zamawiający opisał przedmiot zamówienia jako „Rolkę etykiet dwuprzylepnych, dwupolowych, odpornych na warunki sterylizacji parowej 135°C, 1300 szt. na rolce (...)”

Czy Zamawiający dopuści rolki etykiet w nawoju po 1500 szt. na rolce lub 1000 szt. na rolce, przy jednoczesnym zachowaniu ceny za 1 szt. etykiety oraz zachowaniu sumarycznej ilości zamówionych przez Zamawiającego etykiet. Zarówno etykiety w nawoju 1000 jak i 1500 szt. na rolce są kompatybilne z drukarkami Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem przeliczenia wymaganej ilości.

Pytanie 27: Pakiet nr 3 poz. 4: Czy Zamawiający dopuści do oceny test spełniający opis SIWZ w opakowaniach a' 100szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem przeliczenia wymaganej ilości.

Pytanie 28: do formularza cenowego – załącznik 2/3 (pakiet 3, poz. 1): Czy Zamawiający dopuści test, na którym z powodzeniem pracował przez ostatnie lata tj. niezawierający niebezpiecznych substancji toksycznych test zwalniania wsadu z samoprzylepnym wskaźnikiem do kontroli skuteczności procesu sterylizacji parowej o parametrach ustalonych 134°C/5,3 min. i 121°C/15 min., wskaźnik w technologii typ 6, w opakowaniach: 400 szt. + przyrząd PCD. Przyrząd w całości wykonany z tworzywa sztucznego klasy medycznej składający się z korpusu, rurki o długości 1,5 m i średnicy 2 mm oraz przezroczystej nakrętki umożliwiającej sprawdzenie czy wskaźnik znajduje się w środku bez rozkręcania przyrządu. Na wskaźniku wyraźnie nadrukowany kolor referencyjny przebarwienia?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 29: do formularza cenowego – załącznik 2/3 (pakiet 3, poz. 2): Czy Zamawiający dopuści test, na którym z powodzeniem pracował przez ostatnie lata tj. niezawierający niebezpiecznych substancji toksycznych

test zwalniania wsadu z samoprzylepnym wskaźnikiem do kontroli skuteczności procesu sterylizacji parowej o parametrach ustalonych 134°C/7 min. i 121°C/20 min., wskaźnik w technologii typ 6. Przyrząd w całości wykonany z tworzywa sztucznego klasy medycznej składający się z korpusu, rurki o długości 1,5 m i średnicy 2 mm oraz przezroczystej nakrętki umożliwiającej sprawdzenie czy wskaźnik znajduje się w środku bez rozkręcania przyrządu. Na wskaźniku wyraźnie nadrukowany kolor referencyjny przebarwienia. W opakowaniach: 400 szt. + przyrząd PCD, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 30: do formularza cenowego – załącznik 2/3 (pakiet 3, poz. 1, 2, 3, 4): Czy Zamawiający wymaga, aby przyrząd składał się z rurki oraz korpusu, bez stosowania opasek zaciskowych? Tylko takie rozwiązanie pozwala na prawidłowy przepływ pary przez cały okres używania przyrządu, opaski zaciskowe pod wpływem temperatury obkurczają się i ograniczają swobodny przepływ pary.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31: do formularza cenowego – załącznik 2/3 (pakiet 3, poz. 1, 2, 3, 4): Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wskaźniku znajdował się wyraźnie nadrukowany kolor referencyjny przebarwienia, w celu ułatwienia prawidłowej interpretacji wyniku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32: do formularza cenowego – załącznik 2/3 (pakiet 3, poz. 3): Ponieważ na terenie Unii Europejskiej niezależnymi jednostkami potwierdzającymi zgodność produktu z wymaganiami normy są niezależne jednostki notyfikowane, prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga dokumentu wystawionego właśnie przez taką jednostkę.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 33: do formularza cenowego – załącznik 2/3 (pakiet 3, poz. 3): Prosimy o potwierdzenie, że nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający wymaga opinii niezależnej jednostki o zgodności z normą EN ISO 11140-4 wydanej nie wcześniej niż w 2015 roku? W 2015 roku miała miejsce aktualizacja normy EN ISO 11140, która m.in. zmieniła klasyfikację testów. W roku 2013 nie miała miejsca żadna zmiana normy, stąd taki zapis wydaje się być bezzasadny.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 34: do formularza cenowego – załącznik 2/3 (pakiet 3, poz. 4): Czy Zamawiający dopuści test, na którym z powodzeniem pracował przez ostatnie lata tj. niezawierający niebezpiecznych substancji toksycznych test zwalniania wsadu z samoprzylepnym wskaźnikiem do kontroli skuteczności procesu sterylizacji parowej o parametrach ustalonych 134°C/3,5 min., wskaźnik w technologii typ 6. Przyrząd w całości wykonany z tworzywa sztucznego klasy medycznej składający się z korpusu, rurki o długości 1,5 m i średnicy 2 mm oraz przezroczystej nakrętki umożliwiającej sprawdzenie czy wskaźnik znajduje się w środku bez rozkręcania przyrządu. Na wskaźniku wyraźnie nadrukowany kolor referencyjny przebarwienia. W opakowaniach: 400 szt. + przyrząd PCD, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 35: do formularza cenowego – załącznik 2/3 (pakiet 3, poz. 5): Czy Zamawiający dopuści test, na którym z powodzeniem pracował przez ostatnie lata tj. niezawierający niebezpiecznych substancji toksycznych, laminowany, wieloparametrowy wskaźnik paskowy z liniowym ułożeniem substancji wskaźnikowej do kontroli sterylizacji parowej, do stosowania we wszystkich rodzajach autoklawów. Odpowiadający typ 4 wg ISO 11140-1 - potwierdzone deklaracją producenta. W opakowaniach po 480 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 36: do formularza cenowego – załącznik 2/3 (pakiet 3, poz. 6): Czy Zamawiający dopuści test, na którym z powodzeniem pracował przez ostatnie lata tj. niezawierający niebezpiecznych substancji toksycznych, nieprzylepny wskaźnik emulacyjny do kontroli skuteczności procesu sterylizacji parowej o parametrach 134°C/5,3 min. i 121°C/15 min., odpowiadający typ 6 wg ISO 11140-1 - potwierdzenie typu przez niezależną organizację notyfikowaną w postaci certyfikatu wydanego w 2019 r. Na wskaźniku wyraźnie nadrukowany kolor referencyjny przebarwienia. Poświadczony aktualnym dokumentem producenta brak zawartości niebezpiecznych substancji toksycznych. W opakowaniach po 200 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem przeliczenia wymaganej ilości.

Pytanie 37: do formularza cenowego – załącznik 2/3 (pakiet 3, poz. 7): Czy Zamawiający dopuści test, na którym z powodzeniem pracował przez ostatnie lata tj. niezawierający niebezpiecznych substancji toksycznych,

nieprzylepny wskaźnik emulacyjny do kontroli skuteczności procesu sterylizacji parowej o parametrach 134°C/5,3 min. i 121°C/15 min., odpowiadający typ 6 wg ISO 11140-1 - potwierdzenie typu przez niezależną organizację notyfikowaną w postaci certyfikatu wydanego w 2019 r. Na wskaźniku wyraźnie nadrukowany kolor referencyjny przebarwienia. Poświadczony aktualnym dokumentem producenta brak zawartości niebezpiecznych substancji toksycznych. W opakowaniach po 200 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem przeliczenia wymaganej ilości.

Pytanie 38: do formularza cenowego – załącznik 2/3 (pakiet 3, poz. 6, 7): Czy Zamawiający wymaga, aby test posiadał dokument potwierdzający spełnienie wymagań normy EN ISO 11140-1 dla testów typu 6, wydane przez niezależną jednostkę notyfikowaną?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 39: do formularza cenowego – załącznik 2/3 (pakiet 3, poz. 7): Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga aby test posiadał dokument potwierdzający zgodność z ISO 11140 wydany przez niezależną organizację notyfikowaną na którym znajduje się nazwa, kod, oraz parametry zaoferowanego produktu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 40: do formularza cenowego – załącznik 2/3 (pakiet 3, poz. 8): Czy Zamawiający dopuści testy spełniające opis SIWZ, pakowane po 50 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem przeliczenia wymaganej ilości.

Pytanie 41: do formularza cenowego – załącznik 2/3 (pakiet 3, poz. 9): Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający pod pojęciem testu mycia pozwalającego sprawdzić mycie w 4 płaszczyznach, ma na myśli test, gdzie substancja wskaźnikowa jest naniesiona warstwowo po obu stronach arkusza, w czterech różnych punktach, co z zastosowaniem przyrządu giętego pod kątem 90°, pozwala właśnie osiągnąć wymagany parametr.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 42: do formularza cenowego – załącznik 2/3 (pakiet 3, poz. 10): Czy Zamawiający wymaga, aby produkt spełniał wymagania dla testów typu 6 wg normy PN-EN ISO 11140-1, pod względem tolerancji na czas (6%) i temperaturę (10C)?

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o potwierdzenie tolerancji na zmienne krytyczne procesu, jakiej wymaga Zamawiający.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43: do formularza cenowego – załącznik 2/3 (pakiet 3, poz. 10): Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniach 100 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem przeliczenia wymaganej ilości.

Pytanie 44: do formularza cenowego – załącznik 2/3 (pakiet 3, poz. 11): Czy Zamawiający dopuści test, na którym z powodzeniem pracował przez ostatnie lata tj. test kontroli prawidłowej pracy zgrzewarki rolkowej oraz jakości zgrzewu posiadający substancję testową w kolorze czarnym, wymagający zastosowania dodatkowego rękawa papierowo-foliowego lub torebki papierowo-foliowej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 45: do formularza cenowego – załącznik 2/3 (pakiet 3, poz. 12): Czy Zamawiający dopuści test, na którym z powodzeniem pracował przez ostatnie lata tj. gotowe do użycia testy do wykrywania pozostałości zanieczyszczeń białkowych gdzie w jednoelementowym przyrządzie do pobrania próby znajduje się wymazówka i substancja testowa. Nie dopuszcza się testów gdzie substancja testowa jest umieszczana w oddzielnej fiolce. W przypadku obecności białek, substancja testowa zmienia kolor już w 5-10 sekund z jasnożółtej na niebieską. Intensywność przebarwienia wzrasta wraz ze stopniem zanieczyszczenia. Test nie wymaga inkubacji, wykrywa pozostałości białkowe na poziomie 1µg?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 46: do formularza cenowego – załącznik 2/3 (pakiet 3, poz. 12): Czy Zamawiający wymaga testu do zastosowania dla obszaru medycznego o wysokim progu czułości, reagującym już na 1µg zanieczyszczeń białkowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 47: do formularza cenowego – załącznik 2/3 (pakiet 3, poz. 12): Czy Zamawiający wymaga testu gdzie w jednoelementowym przyrządzie znajduje się jednocześnie wymazówka i substancja wskaźnikowa?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 48: do formularza cenowego – załącznik 2/3 (pakiet 3, poz. 13): Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie lepsze od opisanego tj. autoczynn timer przeznaczony do inkubacji wskaźników biologicznych do sterylizacji parą wodną o super szybkim ostatecznym odczycie po 24 minutach. Wskaźniki inkubowane w 10 komorach o kształcie litery "D", czas pozostały do końca inkubacji wyświetlany w sposób ciągły, (co 1 minuta) i indywidualny dla każdej komory inkubacyjnej. Wynik inkubacji widoczny na wyświetlaczu LCD za pomocą znaku "+" lub "-" oraz sygnału dźwiękowego w przypadku pozytywnego wyniku. Automatyczna informacja o nieprawidłowym umieszczeniu wskaźnika biologicznego w komorze inkubacyjnej. Odczyt automatyczny, na podstawie fluorescencji?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 49: do formularza cenowego – załącznik 2/3 (pakiet 3, poz. 14): Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie lepsze od opisanego tj. fiolkowy wskaźnik biologiczny o szybkim odczycie do pary wodnej. Ostateczny odczyt wyniku negatywnego/zabicie bakterii po 24 minutach inkubacji. Wykrycie przez odczyt automatyczny fluorescencji w autoczynn timer. Wskaźnik posiada wewnętrzny system kruszenia ampułki nie wymagający użycia zewnętrznego "kruszera". Kształt fiolki w kształcie litry "D" - dopasowany do kształtu komory autoczynn timer. Na fiolce repositionowalna nierwana się naklejka z miejscem do opisu oraz wskaźnik chemiczny?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 50: do formularza cenowego – załącznik 2/3 (pakiet 3, poz. 14): Czy Zamawiający wymaga, aby zgodność wskaźnika z normą referencyjną EN ISO 11138 była potwierdzona certyfikatem wydanym przez niezależną jednostkę notyfikowaną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zamawiający informuje, iż termin składania ofert ulega zmianie i jest do dnia **4/03/2020 do godz.10:00**. Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego w dniu **4/03/2020 roku o godz. 10:15**.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zespołu
Zakładów Opieki Zdrowotnej
w Wyszkowie
Tomasz Baroński

Elżbieta Lapinska

Sprawę prowadzi:
Anna Szymborska- Hernandez
St. Inspektor ds. Zam. Pub.
tel. (29) 743 76 76

AS