



WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY WE WROCŁAWIU

51-124 Wrocław, ul. H. Kamieńskiego 73a
telefony: centrala 71 32 70 100, fax 71 32 54 101
www.wssk.wroc.pl

Szp/FZ - 34/ 331 /2018

Wrocław, dnia 10.05.2018 r.

INFORMACJA NR 1 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamieńskiego 73 a zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 ze zm.) jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.: „*Dostawa materiałów do sterylizacji*”

Pytanie nr 1 – dotyczy Pakietu nr 16 poz. 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny testów biologicznych do sterylizacji plazmowej najnowszej generacji o czasie odczytu do 30 minut. W przypadku pozytywnej odpowiedzi – czy Zamawiający wymaga niedopłatnego użyczenia czynnika kompatybilnego z zaoferowanymi testami na czas obowiązywania umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 16 poz. 4 olej testów biologicznych do sterylizacji plazmowej o czasie odczytu do 30 minut oraz nieodpłatnego użyczenia czynnika kompatybilnego z zaoferowanymi testami na czas obowiązywania umowy. Pozostałe zapisy zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 2 – dotyczy Pakietu nr 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści olej o pojemności 300ml w ilości równoważnej - 160 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 3 – dotyczy Pakietu nr 19

Czy Zamawiający dopuści filtry w opakowaniach po 100 sztuk przy zachowaniu ogólnej ilości filtrów w ofercie (20.000 filtrów)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 19 filtry w opakowaniach po 100 sztuk przy zachowaniu ogólnej ilości filtrów w ofercie (20.000 filtrów). Pozostałe zapisy zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 4 – dotyczy Pakietu nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania testy klasy 5 z przesuwną substancją sterylizacji parowej o parametrach 134 ° C/ 3,5 min oraz 121/ 15 min?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 5 – dotyczy Pakietu nr 2 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania testy z substancją klejącą na połowie powierzchni testu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 6 – dotyczy Pakietu nr 7 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający w poz. 1 i 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie taśmy ze wskaźnikiem do sterylizacji parą wodną, w rozmiarze 18mmx55m zamiast 19mmx50m, z odpowiednim przeliczeniem zapotrzebowania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 7 poz. 1 i 2 taśmy ze wskaźnikiem do sterylizacji parą wodną, w rozmiarze 18mmx55m z odpowiednim przeliczeniem zapotrzebowania. Pozostałe zapisy zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 7 – dotyczy Pakietu nr 7 poz. 1 i 2

W przypadku pozytywnej odpowiedzi do powyższego pytania czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji 1 i 2 i utworzenie odrębnego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 8 – dotyczy Pakietu nr 10

Czy Zamawiający wymaga zgodnie z pkt. 4.6 normy PN EN 868-5, aby na każdym rękawie papierowo-foliowym nadrukowana była nazwa wytwórcy oraz znak handlowy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 9 – dotyczy Pakietu nr 10

Czy Zamawiający wymaga, aby rękawy papierowo-foliowe posiadały potwierdzenie o zgodności z normami PN EN 868 – 3 i 5 oraz EN ISO 11607 – 1, 2 wydane przez Niezależną Jednostkę Notyfikującą? Opinia niezależnej jednostki gwarantuje, że oferowany produkt spełnia powyższe normy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 10 – dotyczy Pakietu nr 10

Czy Zamawiający oczekuje, aby na każdym rękawie papierowo-foliowym umieszczone było odniesienie do obowiązujących norm EN 868-3i5 oraz ISO 11607-1i2?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 11 – dotyczy Pakietu nr 2 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści testy kompatybilne z przyrządem PCD posiadającym kapsułę wykonaną ze stali kwasoodpornej oraz rurkę z wysokiej wytrzymałości plastiku. Takie wykonanie przyrządu gwarantuje Zamawiającemu większe bezpieczeństwo użytkowania niż w przypadku przyrządu z tworzywa sztucznego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 2 poz. 2 testy kompatybilne z przyrządem PCD posiadającym kapsułę wykonaną ze stali kwasoodpornej oraz rurkę z wysokiej wytrzymałości plastiku. Pozostałe zapisy zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 12 – dotyczy Pakietu nr 2 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu 1000sztuk + przyrząd PCD? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 2 poz. 2 testy w opakowaniu 1000sztuk + przyrząd PCD z odpowiednim przeliczeniem ilości. Pozostałe zapisy zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 13 – dotyczy Pakietu nr 11 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści testy mycia umieszczone na specjalistycznym, plastikowym podłożu zawierające mieszaninę odpowiednio dobranych komponentów, posiadające substancję wskaźnikową, umieszczoną w jednym miejscu na teście oraz badające proces mycia w jednej płaszczyźnie, które pozwalają na sprawdzenie wszystkich czynników mających wpływ na skuteczność procesu mycia?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 14 – dotyczy Pakietu nr 11 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 200 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe w zakresie Pakietu nr 11 poz. 1 i 2. Pozostałe zapisy zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 15 – dotyczy Pakietu nr 14 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści testy kompatybilne z innym niż wymagany inkubatorem, w przypadku bezpłatnego użyczenia sprzętu na czas trwania umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe w zakresie Pakietu nr 14 poz. 1. Pozostałe zapisy zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 16 – dotyczy Pakietu nr 16 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 250 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe w zakresie Pakietu nr 16 poz. 3. Pozostałe zapisy zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 17 – dotyczy Pakietu nr 16 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 50 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe w zakresie Pakietu nr 16 poz. 4. Pozostałe zapisy zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 18 – dotyczy Pakietu nr 16 poz. 3 i 4

Uprzejmie prosimy o wydzielenie testów do kontroli sterylizacji plazmowej. Podział pakietu umożliwi złożenie konkurencyjnych cenowo ofert większej liczbie Wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 19 – dotyczy Pakietu nr 2, 11, 14, 16 pozycja 3 i 4

Asortyment wskazanych pozycji nie jest wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz.U. nr 107, poz. 679/2010). Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści stosowne oświadczenie oraz dokumenty wystawione przez producenta wyrobów.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe w zakresie Pakietu nr 2, 11, 14, 16 poz. 3 i 4. Pozostałe zapisy zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 20 – dotyczy Pakietu nr 8

Czy w zastępstwie wymogu dołączenia dokumentów wydanych przez producenta potwierdzających wysoką barierę bakteriologiczną w stanie sterylnym o okresie przechowywania wyrobów sterylnych min. 60 dni, Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie certyfikatu z badań przeprowadzonych przez niezależną jednostkę notyfikowaną potwierdzającego spełnianie normy ISO 11607-1:2006, rozdział 5.1.6 a) bariera mikrobiologiczna?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe w zakresie Pakietu nr 8. Pozostałe zapisy zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 21 – dotyczy Pakietu nr 8 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści papier krepowany pakowany po 100 arkuszy?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe w zakresie Pakietu nr 8 poz. 1. Pozostałe zapisy zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 22 – dotyczy Pakietu nr 9 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 400x760mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 23 – dotyczy Pakietu nr 9 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 300x500mm?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe w zakresie Pakietu nr 9 poz. 2. Pozostałe zapisy zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 24 – dotyczy Pakietu nr 12 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści włókninę do sterylizacji w rozmiarze 1370 x 1830mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 25 – dotyczy Pakietu nr 12 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści włókninę do sterylizacji w rozmiarze 1300 x 1500mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 26 – dotyczy Pakietu nr 16 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie wyżej wymienionej pozycji do osobnego pakietu celem zwiększenia konkurencyjności postępowania?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 27 – dotyczy 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 podtrzymuje zapisy Wzoru Umowy.

Pytanie nr 28 – dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie słów: „ po uprzednim wezwaniu” w par. 11 wzoru umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Wzoru Umowy.

Pytanie nr 29 – dotyczy Pakietu nr 7 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści taśmę spełniającą wymagania SIWZ o tolerancji szerokości +/- 1mm?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe w zakresie Pakietu nr 7 poz. 1 i 2. Pozostałe zapisy zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 30 – dotyczy Pakietu nr 8 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści papier zgodny z SIWZ pakowany a' 100 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe w zakresie Pakietu nr 8 poz. 1. Pozostałe zapisy zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 31 – dotyczy Pakietu nr 8

Prosimy o odstąpienie od wymogu zaświadczenia/certyfikatu producenta o okresie trwałości produktu od daty jego produkcji i czasie przechowywania w stanie sterylnym wyrobów opakowanych w oferowany produkt.

Na okres trwałości i maksymalny czas przechowywania w stanie sterylnym największy wpływ mają warunki przechowywania, warunki transportu czy też rodzaj opakowania, a nie jego producent. Potwierdza to ogólnie przyjęta Klasyfikacja Holenderska, zgodnie z którą KAŻDY pakiet zapakowany w dwie warstwy papieru krepowanego (80 pkt.) przechowywany na magazynie sterylnym (300 pkt.) może być przechowywany przez okres 6 miesięcy (301-400 pkt.).

Klasyfikacja nie przewiduje rozróżnienia na różnych producentów a jedynie na rodzaje opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 32 – dotyczy Pakietu nr 9 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści torebki zgodne z SIWZ w rozmiarze 250 x 400mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 33 – dotyczy Pakietu nr 9 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści torebki zgodne z SIWZ w rozmiarze 200 x 350 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe w zakresie Pakietu nr 9 poz. 3. Pozostałe zapisy zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 34 – dotyczy Pakietu nr 11 poz. 1

Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga testu typu STF, tj. arkusza z naniesioną warstwowo i nierównomiernie substancją testową, znajdującą się z obydwu stron wskaźnika, który przy zastosowaniu z przyrządem testowym sprawdza skuteczność mycia z czterech różnych kierunków?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 35 – dotyczy Pakietu nr 11 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga testu wykonanego w technologii typu 6 wg EN ISO 11140-1, którego tolerancja odbarwienia jest nie większa niż 6% dla czasu i 1 °C dla temperatury, co poświadczone jest odpowiednim dokumentem producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 36 – dotyczy Pakietu nr 13

Prosimy o odstąpienie od wymogu zaświadczenia/certyfikatu producenta o okresie trwałości produktu od daty jego produkcji i czasie przechowywania w stanie sterylnym wyrobów opakowanych w oferowany produkt.

Na okres trwałości i maksymalny czas przechowywania w stanie sterylnym największy wpływ mają warunki przechowywania, warunki transportu czy też rodzaj opakowania, a nie jego producent. Potwierdza to ogólnie przyjęta Klasyfikacja Holenderska, zgodnie z którą KAŻDY pakiet zapakowany w dwie warstwy papieru krepowanego (80 pkt.) przechowywany na magazynie sterylnym (300 pkt.) może być przechowywany przez okres 6 miesięcy (301-400 pkt.).

Klasyfikacja nie przewiduje rozróżnienia na różnych producentów a jedynie na rodzaje opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 37 – dotyczy Projektu umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1 pkt. 1, 2, 3:

- 1) za opóźnienie w dostarczeniu partii towaru w wysokości 0,5% wartości brutto dostarczonej z opóźnieniem partii towaru za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej w dostawie partii towaru;**
- 2) za opóźnienie w usunięciu wad powyżej terminu określonego w § 7 ust. 3 niniejszej umowy w wysokości 0,5% wartości brutto wadliwego przedmiotu umowy, za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego przedmiotu umowy;**
- 3) z tytułu opóźnienia w rozpatrzeniu reklamacji (...), **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej partii towaru.**

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisów wzoru umowy.

Powyższe zmiany są integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców, biorących udział w w/w postępowaniu Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.