

Sandomierz 30.06.2015 r.

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/15/2015

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę testów i opakowań do sterylizacji, znak PN/15/2015

Do Zamawiającego w dniu 25.06.2015 r. wpłynęły pytania dotyczące ww. sprawy o treści następującej:

1. Dotyczy Pakiet nr II, pozycja nr 1: Czy Zamawiający dopuści jednorazowy pakiet Bowie Dick posiadający test umieszczony wewnątrz celulozowych arkusz oraz test klasy 1 na zewnątrz pakietu bez arkusza wczesnego ostrzegania.
2. Dotyczy Pakiet nr II, pozycja nr 4 i 5: Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 250/500sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.
3. Dotyczy Pakiet nr II, pozycja nr 6 i 7: Uprzejmie prosimy o odstąpienie od wymogu przedstawienia przez Wykonawcę potwierdzenia zgodności z normą przez niezależną jednostkę notyfikowaną z uwagi na to, iż;
- stawianie przez Zamawiającego takiego wymogu narusza przepis art. 30. ust. 1. i 4., ustawy Prawo zamówień publicznych, które w swej części między innymi zobowiązuje Zamawiającego do opisywania przedmiotu zamówienia z zachowaniem Polskich Norm, co w tym przypadku Zamawiający obowiązany jest formułować swe wymogi w zgodzie z normą ISO 11140, która w całej swej treści nie przewiduje w żadnym przypadku wymogu certyfikowania wyrobów niemedyceńskich przez niezależne jednostki notyfikowane,
- takie postępowanie Zamawiającego uniemożliwia potencjalnym Wykonawcom złożenia ofert cenowo niższych nawet do kilkudziesięciu procent, co skutkuje zawyżoną wartością zadania.
Czy, Zamawiający miast wymaganego potwierdzenia zgodności z normą przez niezależną jednostkę notyfikowaną dopuści złożenie dokumentów o których mowa w § 6. ust.3., Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013r., w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy oraz

form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. z 2013 r., poz. 231).

4. Dotyczy Pakiet nr II, pozycja nr 8: Czy Zamawiający dopuści taśmę w rolkach po 50mb? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.
5. Dotyczy Pakiet nr II, pozycja nr 9: Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 250 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.
6. Dotyczy Pakiet nr II, pozycja nr 9: 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 zintegrowanego klasy 5 o innym sposobie wykazania zmiany tj. poprzez jednoznaczną zmianę zabarwienia wskaźnika po procesie sterylizacji?
7. Dotyczy Pakiet nr III, pozycja nr 1: Czy Zamawiający dopuści wskaźniki wieloparametrowe do kontroli procesu sterylizacji suchym, gorącym powietrzem w tem. 160°C/120min., 170°C/60min. oraz 180°C/35min. – testy paskowe, kl.4?
8. Dotyczy Pakiet nr III, pozycja nr 1: Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 250 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.
9. Dotyczy Pakiet nr III, pozycja nr 2: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu równoważnego w postaci paska bibuły nasączonego sporami w bardziej profesjonalnym opakowaniu z papieru pergaminowego zabezpieczającego przed kontaminacją? Zgoda Zamawiającego pozwoli nam na złożenie znacznie tańszej cenowo oferty.

Odpowiedź udzielona przez Zamawiającego w dniu 30.06.2015 r.:

W nawiązaniu do Państwa pisma z dn. 25.06.2015 r. Szpital Specjalistyczny Ducha Świętego, działając w oparciu o art. 38 ust. 1 Pzp informuje, że:

1. ***Dotyczy Pakietu II poz. 1:*** Zamawiający nie dopuszcza jednorazowego pakietu Bowie – Dick posiadającego test umieszczony wewnątrz celulozowych arkusz oraz test klasy 1 na zewnątrz pakietu bez arkusza wczesnego ostrzeżenia.
2. ***Dotyczy Pakietu II poz. 4 i 5 :*** Zamawiający dopuszcza testy w opakowaniu po 250/500 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.
3. ***Dotyczy Pakietu II poz. 6 i 7:*** Zamawiający wymaga dla wskaźników potwierdzenia zgodności z normą przez niezależną jednostkę notyfikowaną, ale na etapie składania ofert Zamawiający nie wymaga złożenia takich dokumentów.
4. ***Dotyczy Pakietu II poz. 8:*** Zamawiający dopuszcza taśmę w rolkach po 50mb z odpowiednim przeliczeniem ilości.
5. ***Dotyczy Pakietu II poz. 9:*** Zamawiający dopuszcza testy w opakowaniu po 250szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.
6. ***Dotyczy Pakietu II poz. 9:*** Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania testu zintegrowanego klasy 5 o innym sposobie wykazania zmiany tj. poprzez jednoznaczną zmianę zabarwienia wskaźnika po procesie sterylizacji.
7. ***Dotyczy Pakietu III poz. 1:*** Zamawiający dopuszcza wskaźniki wieloparametrowe do kontroli procesu sterylizacji suchym, gorącym powietrzem w temp. 160°C/120 min, 170°C/60min oraz 180°C/35 min – testy paskowe, kl.4.
8. ***Dotyczy Pakietu III poz. 1:*** Zamawiający dopuszcza testy w opakowaniu po 250 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.
9. ***Dotyczy Pakietu III poz. 2:*** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu równoważnego w postaci paska bibuły nasączonego sporami w bardziej profesjonalnym opakowaniu z papieru pergaminowego zabezpieczającego przed kontaminacją z odpowiednim przeliczeniem ilości.

