

**Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej
w Krasnymstawie**

22-300 Krasnystaw ul. Sobieskiego 4
tel. (82) 543-15-22, (82) 543-15-23 fax (82) 576-49-01
www.spzozkrasnystaw.pl sekretariat@spzozkrasnystaw.pl



OR-ZP/230 - 20/2017

Krasnystaw, dnia 5 maja 2017r.

**Wykonawcy biorący udział w przetargu nieograniczonym
na dostawę materiałów do sterylizacji do SPZOZ w Krasnymstawie.**

Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Krasnymstawie informuje, że w postępowaniu przetargowym na dostawę materiałów do sterylizacji do SPZOZ w Krasnymstawie wpłynęły pytania, na które, zgodnie z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2015r. poz. 2164 ze zm.), udziela następujących odpowiedzi:

Pytanie 1.

Pakiet 1, poz. 1-8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie próbek rękawów o określonych ilościach w rozmiarach aktualnie dostępnych na stanie magazynowym Wykonawcy?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2.

Pytanie nr 2, pakiet 2, poz. 1-4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie próbek rękawów o określonych ilościach w rozmiarach aktualnie dostępnych na stanie magazynowym Wykonawcy?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3.

Dotyczy Pakiet Nr 1 i 2. Czy Zamawiający dopuści rękawy o zawartości chlorków (dotyczy papieru): < 0,05%, zawartość siarczków (dotyczy papieru): < 0,25%, wytrzymałość na przepuklenie na sucho: > 400 kPa, wytrzymałość na rozdarcia: > 700 mN, liczbie warstw łącznie z warstwą klejącą: min 5 warstw?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4.

Dotyczy Pakiet Nr 1 poz. 4. Czy w miejsce rękawa o szerokości 125 mm Zamawiający dopuści rękaw 120 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5.

Dotyczy Pakiet Nr 1 poz. 8. Czy w miejsce rękawa o szerokości 380 mm Zamawiający dopuści rękaw 400 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6.

Dotyczy Pakiet Nr 5 poz. 7, 8, 11, 13. Uprzejmie prosimy o wydzielenie wskazanych pozycji do oddzielnego pakietu. Asortyment stanowi element systemu dokumentacji. Podział pakietu pozwoli na złożenie konkurencyjnych cenowo ofert większej liczbie Wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7

Dotyczy Pakietu 1, poz. 4. Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw papierowo - foliowy gładki o szerokości rolki 120 mm w miejsce rękawa o szerokości 125 mm ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8

Dotyczy Pakietu 1, poz. 8. Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw papierowo - foliowy gładki o szerokości rolki 350 mm lub 400 mm w miejsce rękawa o szerokości 380 mm ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9.

Dotyczy Pakietu 1 oraz Pakietu 2. Prosimy o dopuszczenie do oceny rękawów foliowo-papierowych do sterylizacji gładkich i z fałdą o gramaturze papieru 70g, spełniających wszystkie wymagania funkcjonalno-użytkowe opisane w SIWZ, dopuszczonych do obrotu na terenie UE zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, posiadających udokumentowaną charakterystykę techniczną papieru oraz folii wydaną przez producenta, zgodną z parametrami określonymi w normie 868-3 i 5 tj.

- Zawartość chlorków <0,05%
- Zawartość siarczanu <0,25%
- Wytrzymałość na przepuklenie na sucho 400kPa
- Wytrzymałość na przepuklenie na mokro 150kPa
- Wytrzymałość na rozdarcie w kierunku wytwarzania 700 mN
- Wytrzymałość na rozdarcie w kierunku poprzecznym 750 mN
- Liczba warstw łącznie z warstwą klejącą: 6 warstw
- Wytrzymałość foli na rozdarcia: > 250 mN
- Wytrzymałość zgrzewu=moc spoiny > 260mN

Wszystkie napisy i testy umieszczone poza przestrzenią pakowania, na papierze pod folią w obrębie fabrycznego zgrzewu. Oferowane rękawy posiadają potwierdzenie niezależnej jednostki notyfikacyjnej o zgodności z normami EN 868-3 i 5, ISO 11607-1.

W przypadku wyrażenia zgody, prosimy o zastąpienie wymogu załączenia do oferty potwierdzenia wymaganych parametrów przez niezależną jednostkę notyfikowaną, wymogiem załączenia do oferty potwierdzenia wymaganych parametrów przez producenta rękawów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza rękawy o powyższych parametrach oraz wyraża zgodę na potwierdzenie wymaganych parametrów przez producenta rękawów.

Pytanie 10.

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga załączenia do oferty próbek w ilości 2 mb ze wskazanych pozycji czy po 2 rolki rękawów ze wskazanych pozycji?

Jeżeli po 2 rolki, to czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wymaganych w SIWZ ilości próbek do ilości pozwalającej przetestować jakość oferowanych wyrobów np. do 2 mb z wybranej lub każdej pozycji w pakiecie?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga próbki ze wskazanych pozycji w ilości 2 mb.

Pytanie 11

Prosimy o zmianę wymogu SIWZ Rozdział VII pkt. C ppkt. a) - zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, dokumentem dopuszczającym do obrotu wyroby medyczne kl. I jest deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę (producenta) oraz zgłoszenie/powiadomienie URPLW MiPB.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na potwierdzenie dopuszczenia do obrotu wyrobu medycznego klasy I deklaracją zgodności wystawioną przez wytwórcę (producenta) oraz zgłoszeniem/powiadomieniem URPLW MiPB.

z up. DYREKTORA
Samodzielnego Publicznego
Zespołu Opieki Zdrowotnej
w Krynicy Zdrój
GŁÓWNY KSIĘGOWY
mgr *Magorzata Skrok*