

WYJAŚNIENIE DO SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na

**Dostawę materiałów i opakowań do sterylizacji
dla SPZOZ w Krotoszynie**

Nr sprawy: DG/1/16/19

Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy prawo zamówień publicznych wyjaśnia siwz.

Zapytania do Formularz cenowego:

1Pytanie:

Pakiet nr 2 poz. 1-10:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie do osobnego pakietu pozycji 1-10? Pozwoli to na złożenie oferty atrakcyjnej cenowo firmom, które są producentami opakowań do sterylizacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

2 Pytanie:

Pakiet nr 2 poz. 1-10:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawów zapakowanych w opakowanie foliowe bez samoklejącej etykiety identyfikacyjnej?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

3 Pytanie:

Dotyczy Pakietu nr 2- opakowania do sterylizacji

Czy Zamawiający wyrazi zgodę się na wyłączenie rękawów papierowo-foliowych do sterylizacji (poz. 1-10) 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.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

4 Pytanie:

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 do sterylizacji? Takie oznakowanie stosuje większość produujących producentów rękawów papierowo – foliowych, aby wykluczyć ryzyko błędnego odczytania oznaczenia CE przez personel medyczny.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5 Pytanie:

Czy w związku z brakiem partii próbnej do oceny jakości Zamawiający oczekuje, 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.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

6 Pytanie:

Czy Zamawiający oczekuje, aby na każdym rękawie papierowo-foliowym umieszczone było odniesienie do obowiązujących norm EN 868-3 i 5 oraz ISO 11607-1 i 2?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

7 Pytanie:

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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Wszelkie wyjaśnienia i zmiany SIWZ stanowią integralną część SIWZ, należy je uwzględnić i zaznaczyć przy sporządzaniu oferty.

Z poważaniem

**Z-CA DYREKTORA SPZOZ
W KROTOSZYNIE
ds. techniczno-inwestycyjnych
mgr inż. Dariusz Markowski**



Krotoszyn, dnia 24.04.2019 r.