SPZZOZ.ZP/2/2018 Przasnysz, dn. 23.01.2018 r.

**Do wszystkich,**

**Którzy pobrali zapytanie**

Dotyczy: zapytania ofertowego na artykuły do sterylizacji dla SPZZOZ w Przasnyszu.

Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Przasnyszu w udziela odpowiedzi na zapytania.

**Pyt. 1**

**Dotyczy Pakiet nr II, pozycja nr 4: Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 250 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.**

*Odp. Zamawiający dopuszcza testy w opakowaniu po 250 sztuk, wielkość zapotrzebowania będzie zgodna z odpowiednim przeliczeniem.*

**Pyt. 2**

**Dotyczy Pakiet nr II, pozycja nr 1 i 2: Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 200 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.**

*Odp. Zamawiający dopuszcza testy w opakowaniu po 200 sztuk, wielkość zapotrzebowania będzie zgodna z odpowiednim przeliczeniem*.

**Pyt. 3**

**Dotyczy Pakiet nr II, pozycja nr 7: Uprzejmie prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga próbki taśmy, gdyż pozycja ta nie znalazła się w wykazie próbek.**

*Odp. Zamawiający nie wymaga próbki taśmy.*

**Pyt. 4**

**Dotyczy wzoru umowy § 2, ust.8: Czy w przypadku testów biologicznych Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie wymaganego terminu ważności do min. 12 miesięcy. Wskazane testy ze względu na obecność w ich składzie mikroorganizmów charakteryzuje się znacznie krótszą przydatnością do użytku.**

*Odp. Zamawiający wyraża zgodę na skrócenie wymaganego terminu ważności do min. 12 miesięcy.*

**Pyt. 5**

**Pakiet I rękaw papierowo-foliowy z fałdą**

**Pozycje 1-4**

**Czy Zamawiający wymaga, aby ze względów higienicznych rękawy zabezpieczone były przeźroczystą, termokurczliwą folią?**

*Odp. Zamawiający wymaga, aby rękawy zabezpieczone były przeźroczystą, termokurczliwą folią.*

**Pyt. 6**

**Pakiet I rękaw papierowo-foliowy z fałdą**

**Pozycje 1-4**

**Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta bez prążków,o powierzchni nie mniejszej niż 1 cm2  zgodnie z normą PN 868 ?**

*Odp. Zamawiający nie wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta bez prążków, o powierzchni nie mniejszej niż 1 cm2  zgodnie z normą PN 868.*

**Pyt. 7**

**Pakiet I rękaw papierowo-foliowy z fałdą**

**Pozycje 1-4**

**Czy Zamawiający wymaga, aby na rękawach znajdowała się informacja o kolorze wskaźników przed i po sterylizacji w języku polskim? Takie rozwiązanie minimalizuje pomyłkę interpretacyjną podczas odczytywania wyników testu.**

*Odp. Zamawiający wymaga, aby na rękawach znajdowała się informacja o kolorze wskaźników przed i po sterylizacji w języku polskim.*

**Pyt. 8**

**Pakiet I rękaw papierowo-foliowy płaski**

**Pozycje 1-5**

**Czy Zamawiający wymaga, aby ze względów higienicznych rękawy zabezpieczone były przeźroczystą, termokurczliwą folią?**

*Odp. Zamawiający wymaga, aby rękawy zabezpieczone były przeźroczystą, termokurczliwą folią.*

**Pyt. 9**

**Pakiet I rękaw papierowo-foliowy płaski**

**Pozycje 1-5**

**Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta bez prążków, o powierzchni nie mniejszej niż 1 cm2  zgodnie z normą PN 868 ?**

*Odp.. Zamawiający nie wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta bez prążków, o powierzchni nie mniejszej niż 1 cm2  zgodnie z normą PN 868.*

**Pyt. 10**

**Pakiet I rękaw papierowo-foliowy płaski**

**Pozycje 1-5**

**Czy Zamawiający wymaga, aby na rękawach znajdowała się informacja o kolorze wskaźników przed i po sterylizacji w języku polskim? Takie rozwiązanie minimalizuje pomyłkę interpretacyjną podczas odczytywania wyników testu.**

*Odp. Zamawiający wymaga, aby na rękawach znajdowała się informacja o kolorze wskaźników przed i po sterylizacji w języku polskim.*

**Pyt. 11**

**Pakiet I papier krepowany – standardowy**

**Pozycje 1-2**

**Czy Zamawiający wymaga, aby po przeprowadzonym procesie sterylizacji papier gwarantował sterylność wyrobu medycznego przez okres 180 dni, co jest potwierdzone dokumentem wydanym przez producenta papieru, a nie dystrybutora? Barierowość mikrobiologiczna papieru jest jego najważniejszą cechą użytkową, zapewniającą bezpieczne przechowywanie każdego wyrobu medycznego.**

*Odp. Zamawiający wymaga, aby po przeprowadzonym procesie sterylizacji papier gwarantował sterylność wyrobu medycznego przez okres 180 dni, co jest potwierdzone dokumentem wydanym przez producenta papieru, a nie dystrybutora.*

**Pyt. 12**

**Pakiet I papier krepowany – standardowy**

**Pozycje 1-2**

**Czy Zamawiający wymaga, aby szczelność bakteriologiczna przy podwójnym pakowaniu zestawów wynosiła dla papieru krepowanego 99,9%, co jest potwierdzone oświadczeniem producenta wyrobu?**

*Odp. Zamawiający wymaga, aby szczelność bakteriologiczna przy podwójnym pakowaniu zestawów wynosiła dla papieru krepowanego 99,9%..*

**Pyt. 13**

**Pakiet II**

**Pozycja 2**

**Czy dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na teście i na etykiecie były w języku polskim?**

*Odp. Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na teście i na etykiecie były w języku polskim.*

**Pyt. 14**

**Pakiet II**

**Pozycja 2**

**Czy  zgodnie z obowiązującą normą Zamawiający wymaga, aby na testach chemicznych znajdowało się oznaczenie obecnie obowiązujących norm potwierdzających klasę testów?**

*Odp. Zamawiający wymaga, aby na testach chemicznych znajdowało się oznaczenie obecnie obowiązujących norm potwierdzających klasę testów.*

**Pyt. 15**

**Pakiet II**

**Pozycja 3**

**Czy Zamawiający wymaga, aby testy miały formę jednorazowej ampułki ze szczepem Geobacillus stearothermophilus o populacji 106 z końcowym odczytem 24 godziny? Taka populacja jest bardziej wrażliwa na przyrost nawet niewielkiej liczby mikroorganizmów.**

*Odp. Zamawiający wymaga, aby testy miały formę jednorazowej ampułki ze szczepem Geobacillus stearothermophilus o populacji 106 z końcowym odczytem 24 godziny.*

**Pyt. 16**

**Pakiet II**

**Pozycja 4**

**Czy w celu ułatwienia interpretacji wyniku Zamawiający wymaga, aby na teście umieszczone były informacje w języku polskim?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza, aby na teście umieszczone były informacje w języku polskim.*

**Pyt. 17**

**Pakiet II**

**Pozycja 5**

**Czy w celu zapewnienia wysokiej krytyczności Zamawiający wymaga, aby pakiet testowy składał się karty testowej umieszczonej pomiędzy arkuszami specjalnego papieru i pianki?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza, aby pakiet testowy składał się karty testowej umieszczonej pomiędzy arkuszami specjalnego papieru i pianki.*

**Pyt. 18**

**Pakiet II**

**Pozycja 5**

**Czy dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na karcie testowej i na etykiecie były w języku polskim?**

*Odp. Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na karcie testowej i na etykiecie były w języku polskim.*

**Pyt. 19**

**Pakiet IV**

**Pozycja 1**

**Czy Zamawiający wymaga, aby test kontroli dezynfekcji termicznej był samoklejący, co znacznie ułatwi i usprawni jego archiwizację (możliwość wklejenia bezpośrednio do dokumentacji)?**

*Odp. Zamawiający wymaga, aby test kontroli dezynfekcji termicznej był samoklejący, co znacznie ułatwi i usprawni jego archiwizację (możliwość wklejenia bezpośrednio do dokumentacji).*

**Pyt. 20**

**Pakiet IV**

**Pozycja 1**

**Czy dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na teście i na etykiecie były w języku polskim?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza, aby informacje zawarte na teście i na etykiecie były w języku polskim.*

**Pyt. 21**

**Pakiet IV**

**Pozycja 2**

**Czy Zamawiający wymaga aby test kontroli mycia posiadał substancję wskaźnikową umieszczoną na 4 płaszczyznach?**

*Odp. Zamawiający nie wymaga aby test kontroli mycia posiadał substancję wskaźnikową umieszczoną na 4 płaszczyznach.*

**Pyt. 22**

**Pakiet IV**

**Pozycja 2**

**Czy Zamawiający wymaga aby na każdym teście oraz etykiecie znajdowały się informacje o normie ISO 15883-1:2010, numerze LOT oraz nazwie produktu w języku polskim?**

*Odp. Zamawiający wymaga aby na każdym teście oraz etykiecie znajdowały się informacje o normie ISO 15883-1:2010, numerze LOT oraz nazwie produktu w języku polskim.*

**Pyt. 23**

**Dotyczy Pakietu I**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie rękawów papierowo – foliowych do sterylizacji z fałdą i płaskich oraz utworzenie odrębnego pakietu? Podzielenie pakietu umożliwiałoby większej ilości oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości. Umożliwienie złożenia ofert różnym firmom pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z SIWZ i najkorzystniejszej cenowo.**

*Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie powyższych rękawów do odrębnego pakietu.*

**Pyt. 24**

**Dotyczy Pakietu 1**

**Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw papierowo-foliowy z fałdą o wymiarach 350mm x 100m lub 400mm x 100m w miejsce rękawa o wymiarach 380mm x 100m?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza w/w rękawa papierowo-foliowego o powyższych wymiarach.*

**Pyt. 25**

**Pakiet 1 poz. 4 Rękaw papierowo – foliowy z fałdą.**

**Czy Zamawiający dopuści rękaw spełniający wymagania SIWZ o rozmiarze 400mm/100m?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza w/w rękaw.*

**Pyt. 26**

**Pakiet 1 poz. 2 – Rękaw papierowo – foliowy płaski**

**Czy Zamawiający dopuści rękaw spełniający wymagania SIWZ i rozmiarze 125mm/200?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza w/w rękawa.*

**Pyt. 27**

**Pakiet II poz. 7**

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

*Odp. Zamawiający dopuszcza w/w taśmę*

Z poważaniem