



ŚLĄSKIE CENTRUM CHORÓB SERCA W ZABRZU

SZPITAL PROMUJĄCY ZDROWIE

Misja szpitala: "Jesteśmy, aby ratować, leczyć, dawać nadzieję..."



ul. M. Curie-Skłodowskiej 9, 41-800 Zabrze
www.sccs.pl

Dyrektor Naczelny

Prof. dr hab. n. med. Marian Zembala
tel. 32 373 36 89, fax 32 278 43 34
e-mail: sek.kch@sccs.pl

Dyrektor ds. Medycznych

Prof. dr hab. n. med. Piotr Przybyłowski
tel. 32 373 36 89 fax 32 278 43 34
e-mail: sekretariat.medyczny@sccs.pl

Dyrektor ds. Ekonomiczno-Administracyjnych

Mgr Bożena Duda
tel./fax 32 271 76 54
e-mail: sekretariat.ekonomiczny@sccs.pl

Dyrektor ds. Techniczno-Eksploatacyjnych

Mgr inż. Jacek Kaszewski
tel./fax 32 271 76 54
e-mail: sekretariat.ekonomiczny@sccs.pl

Naczelna Pielęgniarka

Mgr Monika Parys
tel. 32 373 36 43
e-mail: m.parys@sccs.pl

Główny Księgowy

Mgr Janina Krzemińska
tel. 32 373 37 47
e-mail: j.krzeminska@sccs.pl

**Kierownik Katedry Kardiologii,
Wrodzonych Wad Serca i Elektroterapii,
Oddział Kliniczny Kardiologii SUM**

Prof. dr hab. n. med. Zbigniew Kalarus
tel. 32 271 34 14, fax 32 373 33 792
e-mail: karzab@sum.edu.pl

**Kierownik III Katedry
i Oddziału Klinicznego Kardiologii SUM**

Prof. dr hab. n. med. Mariusz Gąsior
tel. 32 273 26 81, fax 32 373 38 19
e-mail: sechs@sum.edu.pl

**Kierownik Oddziału Klinicznego Wrodzonych
Wad Serca i Kardiologii Dziecięcej SUM**

Prof. dr hab. n. med. Jacek Białkowski
tel./fax 32 271 34 01
e-mail: sek.kdz@sccs.pl

**Kierownik Katedry i Oddziału Klinicznego
Kardiochirurgii, Transplantologii, Chirurgii
Naczyniowej i Endowaskularnej SUM**

Prof. dr hab. n. med. Marian Zembala
tel. 32 373 33 689, fax 32 278 43 34
e-mail: sek.kch@sccs.pl

**Kierownik Oddziału Klinicznego
Kardioanestezji i Intensywnej Terapii SUM**

Prof. dr hab. n. med. Piotr Knapik
tel. 32 479 34 70
e-mail: kardanest@sum.edu.pl

**Centrala Śląskiego Centrum Chorób Serca
w Zabrzu**

tel. 32 373 33 600, 32 271 52 61

Śląskie Centrum Chorób Serca w Zabrzu

Bank Gospodarstwa Krajowego, Oddział Katowice
93 1130 1091 0003 9111 9420 0001

Fundacja Śląskiego Centrum Chorób Serca

Bank Zachodni WBK S.A. I O/Zabrze
08 1090 2037 0000 0001 0321 0905

Stowarzyszenie Transplantacji Serca

Bank BPH S.A. I O/Zabrze
55 1240 4849 1111 0000 5352 0652

(środki wyłącznie na potrzeby SCCS i leczonych chorych)

Więcej informacji na temat

Śląskiego Centrum Chorób Serca w Zabrzu

na stronie internetowej www.sccs.pl

Wirtualny Kardiolog – interaktywna diagnoza:

www.sccs.pl/kardiolog/

Zabrze dn. 14.03.2019r

SCCS/EZP/ 272 / 3350 /19

Firmy handlowe Uczestnicy postępowania

dot.: przetargu nieograniczonego na dostawę materiałów eksploatacyjnych dla Centralnej Sterylizatorni (17/EZP/19).

W związku ze zgłoszonym przez Wykonawców pytaniami do SIWZ dotyczącymi ww. postępowania:

1. Dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny samoprzylepne torebki papierowo-foliowe ze wskaźnikiem do pary wodnej, spełniające wymagania SIWZ, o rozmiarze 9cm x 13,5cm, co nieznacznie odbiega od wymagań Zamawiającego?

Zamawiający odpowiada: Nie dopuszczamy samoprzylepnych torebek.

2. Dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny samoprzylepne torebki papierowo-foliowe, ze wskaźnikiem do pary, spełniające wymagania SIWZ, o rozmiarze 13,5cm x 25,5cm, co nieznacznie odbiega od wymagań Zamawiającego?

Zamawiający odpowiada: Nie dopuszczamy samoprzylepnych torebek.

3. Dotyczy zapisów siwz

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

Zamawiający odpowiada: Zgodnie z art. 24 ust. 11 ustawy Prawo zamówień publicznych Wykonawca, w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5, przekazuje zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP.

4. Dotyczy zapisów siwz

Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca materiałów do sterylizacji posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą materiałów sterylizacyjnych? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Zamawiający odpowiada: Dopuszczamy nie wymagamy.

5. Dotyczy Pakietu nr 1

Proszę o doprecyzowanie- czy Zamawiający ma na myśli torebki papierowo – foliowe do zgrzewu?

Zamawiający odpowiada: Zamawiający ma na myśli torebki zgrzewalne.

Jednocześnie informujemy, że zgodnie z art. 38 ust. 4 Zamawiający modyfikuje treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w taki sposób, że w Rozdziale VI w pkt 3 po pkt 2) zostaje dopisany punkt o treści:

Zamawiający wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 5 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia dokumentów:

Dla Pakietów nr 1

- 1) Dokument potwierdzający zgodność z normą PN EN 868 wydany przez producenta lub niezależną jednostkę.
- 2) Próbkki oferowanego produktu w ilości 10 szt. z każdej pozycji.
- 3) Karty techniczne produktu zawierające co najmniej:
 - zakres temperatur zgrzewu i sterylizacji
 - warunków przechowywania
 - daty przydatności do użycia

Dla Pakietów nr 2

- 1) Dokument potwierdzający zgodność z normą PN EN 868 wydany przez producenta lub niezależną jednostkę .
- 2) Dokument potwierdzający utrzymanie zachowania jałowości pakietów sterylizowanych w podwójnej warstwie papieru krepowanego przy założeniu prawidłowych warunków przechowywania
- 3) Karty techniczne produktu zawierające co najmniej:
 - warunków przechowywania
 - daty przydatności do użycia
- 4) Próbkki oferowanego produktu w ilości 5 szt. z każdej pozycji.
- 5) Karty techniczne produktu zawierające co najmniej:
 - zakres temperatur zgrzewu i sterylizacji
 - warunków przechowywania
 - daty przydatności do użycia

Dla Pakietu nr 3

- 1) Aktualne karty charakterystyki substancji niebezpiecznych,
- 2) Ulotki, etykiety i inne materiały producenta opisujące parametry oferowanego wyrobu określające zasady jego użytkowania.
- 3) Dla wyrobu medycznego – zgłoszenia lub wpisu do rejestru wyrobu medycznego oraz deklaracji zgodności lub certyfikatu jakości CE.
- 4) Potwierdzenie wykonania badań mikrobiologicznych wyrobu (w celu zapewnienia, że oferowany środek dezynfekcyjny posiada wymaganą przez Zamawiającego skuteczność mikrobójczą). Badania mikrobiologiczne powinny być wykonane wyłącznie w oparciu o metodykę opracowaną dla obszaru medycznego tj: wg odpowiedniej, referencyjnej normy PN-EN (przynajmniej fazy 2 etapu 1) lub innych, referencyjnych ośrodków badawczych wykonujących badania w oparciu o posiadaną metodykę.”

Informujemy również, że w związku z powyższą modyfikacją zmianie ulega termin składania i otwarcia ofert:

**Nowy termin składania ofert:
20.03.2019r godz. 09:00**

**Nowy termin otwarcia ofert:
20.03.2019r godz. 09:15**

Z poważaniem


DYREKTOR
ds. ekonomiczno-administracyjnych
mgr Barbara Duda

