



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZESPÓŁ ZAKŁADÓW OPIEKI ZDROWOTNEJ
W WYSZKOWIE**

07-200 Wyszków
ul. Komisji Edukacji Narodowej 1



Kancelaria tel.: (29) 743 76 11, fax: (29) 743 76 05,
e-mail: kancelaria@szpitalwyszkow.pl, http://www.szpitalwyszkow.pl/

Wyszków, dnia 24 marca 2026 r.

DEZ/Z/341/ZP-5/2026

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego zgodnie z art. 275 ust. 1 ustawy Pzp w przedmiocie *Dostawa materiałów do przygotowania i monitorowania procesów mycia, dezynfekcji i sterylizacji oraz materiałów opakowaniowych do SPZZOZ w Wyszkanie*, nr postępowania **DEZ/Z/341/ZP-5/2026**.

W odpowiedzi na wniesione zapytania do SWZ, zgodnie z art. 284 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2024 r., poz. 1320), dotyczące powyżej wskazanego postępowania, Zamawiający udziela poniżej odpowiedzi:

Pytanie 1 Część 7 poz. 2

Proszę o informację czy niezbędny jest kod startowy, który po naszym rozpoznaniu tematu w innych placówkach, posiadających system PROCES+ - jest niepotrzebny, a podraża cenę etykiet? (pozostałe parametry etykiet zgodnych z wytycznymi).

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że wymagane jest posiadanie kodu startowego.

Pytanie 2 Pakiet nr 3, pozycja nr 7

Prosimy o wydzielenie pozycji nr 7 z pakietu nr 3. Testy biologiczne szybkiego odczytu 1h, są oferowane przez wielu Wykonawców, stąd podział zapewni Zamawiającemu korzystniejszą cenowo ofertę.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji nr 7 z pakietu nr 3 do odrębnego pakietu. Wnioskowana zmiana stanowiłaby istotną modyfikację zakresu i struktury zamówienia, niedopuszczalną na obecnym etapie postępowania.

Pytanie 3 Pakiet 1, poz. 1-11

Czy Zamawiający w przypadku składania ofert przez producenta, a nie dystrybutora opakowań do sterylizacji odstąpi od wymogu przedstawienia dokumentów wydanych przez niezależną organizację lub jednostkę notyfikowaną dotyczących potwierdzenia zgodności z aktualnie obowiązującą normą EN 868-5 systemu bariery sterylnej utworzonej przez reprezentatywne opakowanie wykonane z surowców (papier i folia), potwierdzenia liczby warstw folii oraz potwierdzenia zgodności konstrukcji z EN 868-5? Producent musi gwarantować zgodność z właściwymi normami europejskimi i polskimi by jego wyrób był dopuszczony do obrotu i użycia na terenie kraju. Jednocześnie w przypadku producenta wystarczającym jest by przedstawił on w postępowaniu karty techniczne wyrobu wystawione przez dział kontroli jakości pracujący w rygorze ISO 9001.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 Pakiet 1, poz. 1-11

Czy Zamawiający dopuści, aby folia w rękawach papierowo-foliowych wykonana była z laminatu poliestrowo-polipropylenowego nie mniej niż 6-warstwowego plus warstwa łącząca, zgodnego z PN-EN 868-5?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje wymagania określone w SWZ, tj. folia co najmniej ośmiowarstwowa zgodna z PN-EN 868-5.

Pytanie 5 Pakiet 1, poz. 1-11

Zamawiający wymaga dołączenia do oferty wydanego przez producenta folii oświadczenia o zgodności z aktualnymi normami [PNEN 868-3, PNEN 868-5]. Prosimy o usunięcie wymagania,

aby folia spełniała normę PN-EN 868-3, gdyż dotyczy ona papieru użytego do produkcji opakowań do sterylizacji, a nie laminatu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 Pakiet 1, poz. 1-11

Czy Zamawiający dopuści rękawy papierowo-foliowe o podanej charakterystyce:

- folia o grubości $52 \mu\text{m} \pm 8\%$,
- napisy nadrukowane na papierze i widoczne od strony laminatu (znak handlowy, adres strony producenta, znak ikonograficzny kierunku otwierania, napis „ISO 11607-1,2 EN 868-5”, piktogram „przekreślonej paczki” – symbol graficzny zalecenia ‘Nie używać, jeżeli system bariery sterylnej jest uszkodzony’), piktogram „przekreślonej dwójki” - symbol graficzny wyrobu jednorazowego użycia) oraz nadrukowane od strony papieru (nr LOT, znak ikonograficzny kierunku otwierania oraz rozmiar (szerokość opakowania w milimetrach x długość opakowania w metrach),
- nawinięte na rolkę folią na zewnątrz, zabezpieczone folią do transportu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody w zakresie pierwszego podpunktu, podtrzymuje wymóg minimalnej grubości folii $54 \mu\text{m}$, natomiast dopuszcza rozwiązania opisane w drugim i trzecim podpunkcie.

Pytanie 7 Pakiet 1, poz. 12-14

Czy Zamawiający dopuści, aby folia w torebkach włókninowo-foliowych miała grubość $52 \mu\text{m} \pm 8\%$?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje wymagania określone w SWZ, tj. minimalną grubość folii na poziomie nie mniej niż $54 \mu\text{m}$.

Pytanie 8 Pakiet 1, poz. 12

Czy Zamawiający dopuści torebki włókninowo foliowe w rozmiarze 270 x 350 mm w opakowaniu A'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9 Pakiet 1, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści torebki włókninowo foliowe w rozmiarze 320 x 500 mm w opakowaniu A'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10 Pakiet 1, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści torebki włókninowo foliowe w rozmiarze 420 x 450 mm w opakowaniu A'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11 Pakiet 1, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści torebki włókninowo foliowe w rozmiarze 420 x 600 mm w opakowaniu A'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12 Pak.3 poz.2

Czy Zamawiający dopuści do oceny test niebędący wyrobem medycznym?

Odpowiedź: tak, Zamawiający dopuszcza.

Zamawiający informuje, iż **termin składania ofert** jest do dnia 27.03.2026 r. do godz. 10:00.

Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego w dniu 27.03.2026 r. o godz. 10:15.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zespołu
Zakładów Opieki Zdrowotnej w Wyszkowie

Aneta Miszczak