



**Szpital Powiatowy
w Rawiczu Sp. z o.o.**

ul. Gen. Grotta Roweckiego 6, 63-900 Rawicz
T: +48 65 546 24 13-16 (centrala), T: +48 65 545 21 62 (sekretariat)
E: sekretariat@szpitalrawicz.pl, www.szpitalrawicz.pl
NIP: 699-19-19-769, REGON: 300904130, KRS: 0000316422
Bank Gospodarstwa Krajowego: 44 1130 1088 0001 3108 3620 0001
Kapitał zakładowy: 52 mln 715 tys. zł w całości opłacony



PN-EN ISO 9001

CERTYFIKOWANY
SYSTEM
ZARZĄDZANIA

Rawicz dnia 21.08.2026 r.

NLO-3820-10/TP/26

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pod nazwą „Zakup i dostawa sprzętu jednorazowego użytku na potrzeby Bloku Operacyjnego”

Do wiadomości Wszyscy Wykonawcy

Szpital Powiatowy w Rawiczu Sp. z o.o. w odpowiedzi na zapytania Wykonawców udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie nr 1

Część 6

Prosimy o dopuszczenie jednorazowej, samoprzylepnej maty, wykonanej z polietylenu o niskiej gęstości, o wysokiej sile wiązania, zabezpieczonej środkiem przeciwdrobnoustrojowym, zaprojektowanym w celu zahamowania rozwoju bakterii na powierzchni. Substancja czynna to BIOMASTER-szerokie spektrum działania, jony srebra wykazują aktywność przeciwdrobnoustrojową przeciwko bakteriom, wirusom, pleśniam i grzybom, oferując kompleksową ochronę. Zgodne z normami ISO 21702:2019 i ISO 22196:2011. 30 ponumerowanych, odrywanych listków/ pakowana po 4szt.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 2

Pytanie dotyczące: SWZ; ROZDZIAŁ XII, Część nr 11 – wymóg ISO 9001 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie wymogu posiadania certyfikatu ISO 9001 i pozostawienie wyłącznie wymogu ISO 13485? Norma ISO 13485 jest dedykowana wyrobom medycznym i obejmuje wszystkie kluczowe procesy związane z ich projektowaniem, produkcją i dystrybucją, stanowiąc właściwy i wystarczający standard jakości dla tej branży. Wymóg równoległego posiadania ISO 9001 nie wnosi dodatkowej wartości merytorycznej w kontekście wyrobów medycznych, natomiast może niepotrzebnie ograniczać dostęp do postępowania producentom stosującym wyspecjalizowany system ISO 13485. W związku z powyższym prosimy o uznanie ISO 13485 za wystarczające potwierdzenie spełnienia wymagań jakościowych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, modyfikując tym samym zapisy SWZ i zamieszczając modyfikację na stronie postępowania w dniu 21.08.2026 r.

Pytanie nr 3

Pytanie dotyczące: Załącznik nr 1 do SWZ, CZĘŚĆ NR 11, pkt 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z wymogu pakowania nożyczek w sztywne opakowanie TYVEK i dopuści inne opakowanie jednostkowe zapewniające zachowanie sterylności oraz odpowiednie zabezpieczenie mechaniczne wyrobu? Wskazanie

konkretnego materiału opakowaniowego nie wpływa na funkcjonalność ani bezpieczeństwo kliniczne nożyczek, o ile zastosowane przez producenta opakowanie zapewnia utrzymanie sterylności i ochronę wyrobu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.