



Województwo
Śląskie



SZPITAL SPECJALISTYCZNY NR 2
W BYTOMIU

Szpital Specjalistyczny Nr 2 Bytom

Bytom, dn. 11.05.2026

Ul. Stefana Batorego 15

41-902 Bytom

NIP: 626-25-11-259

Dotyczy postępowania na: Dostawa materiałów do sterylizacji dla potrzeb Szpitala Specjalistycznego nr 2 w Bytomiu.

Znak Sprawy: DAT/GI/G2/3/2026

Odpowiedź na pytanie nr 2:

Pakiet 8 pozycja 1

Zamawiający wymaga:

„Biologiczny fiolkowy wskaźnik do kontroli procesów sterylizacji formaldehydem, czas inkubacji do 48 godzin w temperaturze 55-60°C, zgodny z EN ISO 11138, kompatybilne z inkubatorem Atest Steam Inkubator 56 firmy 3M, walidowany z typem przyrządu testowego PCD GKE procesu z rurką i kapsułą ze stali kwasoodpornej w obudowie z tworzywa sztucznego. Pakowane maks. po 10 szt. w opakowaniu.”

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie równoważnej kontroli biologicznej w postaci samodzielnego wskaźnika, który nie wymaga PCD i jest kompatybilny z inkubatorem Atest Steam Inkubator 56 firmy 3M Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 10 pozycja 1

Zamawiający wymaga:

„Test symulacyjny Bowie-Dick (134 °C /3,5 min) do kontroli pracy sterylizatorów, pokryte polimerem, samoprzylepne, kompatybilne z przyrządem testowym GKE procesu zgodnym z PN EN 867-4 składającym się z plastikowej obudowy, wewnątrz której znajduje się kwasoodporna rurka i kapsuła na zintegrowany test paskowy.”

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie w postaci zestawu testowego Bowie-Dick z arkuszem ostrzegawczym, zaprojektowanego do testowania skuteczności usuwania powietrza i penetracji pary wodnej w cyklu 134°C przez 3,5 minuty? Zestaw zawiera arkusz wczesnego ostrzegania





(arkusz ostrzegawczy - duża żółta kropka) przeznaczony do wczesnego wykrywania powietrza, co zapewnia użytkownikowi lepszą kontrolę nad przebiegiem procesu. Jest to zestaw równoważny nie wymagający umieszczania testu w przyrządzie testowym.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga testu do przyrządu testowego PCD. Nie dopuszcza testu w postaci arkusza.

Pakiet 13 pozycja 1

Zamawiający wymaga:

„Test do kontroli skuteczności mycia z substancją wskaźnikową opartą o krew owczą z dodatkami, której skład odpowiada składowi krwi ludzkiej, kompatybilny z przyrządem SIMICON do kontroli skuteczności mycia dla narzędzi chirurgicznych oraz z przyrządem SIMICON do kontroli skuteczności mycia dla narzędzi do chirurgii małoinwazyjnej PN EN ISO 15 883.”

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie w postaci testu do kontroli mycia (warunki mycia >400C, czas >3 minuty) spełniającego normę ISO/TS 15883-5:2005, w skład, którego wchodzi uchwyt do procesu mycia?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga testu do przyrządu PCD zgodnie z normami.

