



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

07-200 Wyszaków
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/>

Wyszaków, dnia 25 marca 2022 r.

DEZ/Z/341/ZP-7/2022

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego zgodnie z art. 275 ust. 1 ustawy Pzp w przedmiocie *Dostawa rękawic medycznych do SPZZOZ w Wyszakowie w okresie 12 miesięcy*, nr postępowania **DEZ/Z/341/ZP-7/2022**.

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. 2021 r., poz. 1129 z późn. zm.), dotyczące powyżej wskazanego postępowania, Zamawiający udziela poniżej podanych odpowiedzi:

Pytanie 1 Pakiet 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o grubości na dłoni 0,08 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Pakiet 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic w opakowaniach kodowanych kolorystycznie w zależności od rozmiaru, rozmiar oznakowany na min. 4 ściankach opakowania.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 Pakiet 1-3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu zgodności z normą EN 421:2010, gdyż wspomniana norma nie dotyczy opisanych rękawic.

Odpowiedź:

Zamawiający odstępuje od wymogu zgodności zaoferowanych rękawic z normą EN 421:2010.

Pytanie 4 Pakiet 2 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o grubości na mankiecie 0,07 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza rękawice nitrylowe o minimalnej grubości pojedynczej ścianki na mankiecie 0,07 mm.

Pytanie 5 Pakiet 2 poz.2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic dostępnych w rozmiarach S-XL.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 Pakiet 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie jako alternatywnych rękawic o poniższym opisie:

Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe, sterylne, obustronnie polimeryzowane, jednorazowego użytku, powierzchnia teksturowana, mankiet zakończony rolowanym brzegiem zapobiegającym

zsuwaniu się rękawicy. Kształt anatomiczny zróżnicowane na prawą i lewą dłoń. Pozbawione tiuramów. Kolor naturalny lateks.

Sterylizowane tlenkiem etylenu. Poziom protein <20 µg/g. Poziom szczelności: AQL 0,65

Długość rękawicy dla wszystkich rozmiarów: min. 286mm

Grubość rękawicy (ścianka pojedyncza): na palcach 0,23 mm-0,24mm, na dłoni 0,20mm-0,21mm, na mankiecie 0,18mm-0,19 mm. Siła zrywania przed starzeniem: powyżej 16,0 N.

Dostępne w rozmiarach 6,0; 6,5; 7,0; 7,5; 8,0; 8,5; 9,0.

Pakowane parami w opakowania a 50 par, wewnętrzne papierowe, zewnętrzne papier folia.

Wyrób medyczny Klasy IIa zgodnie z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC oraz 2007/47/EC, środek ochrony indywidualnej Kategorii III zgodnie z Regulacją PPE (EU) 2016/425.

Zgodne z normami: EN 455 (1-2-3-4); EN ISO 374-1/Typ B; EN 420, EN 16523; EN 374-2; EN 374-4; EN ISO 374-5, ISO 13485; ISO 9001.

Oznakowane znakiem CE. Termin ważności rękawic 5 lat.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 7 Pakiet 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą doprecyzowanie gdyż Zamawiający wymaga w pakiecie 3 uchwytów dla rękawic diagnostycznych, natomiast w pakiecie 3 opisane są rękawice chirurgiczne, pakowane parami.

Odpowiedź:

Zamawiający odstępuje od ww. wymogu dla Pakietu 3.

Pytanie 8 dot. roz.XV pkt. 10.1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełnienie wymogu opisanego w roz. XV pkt.10.1 przedstawienie wyłącznie kart danych technicznych potwierdzających wszystkie opisane parametry.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ

Pytanie 9 dot. roz. XV pkt. 10.1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie raportów z badań producenta nie starszych niż z 2019 roku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza raporty z badań producenta nie starsze niż z 2019 roku.

Pytanie 10 dot. roz. XV pkt. 10.3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie raportów z badań wykonanych w jednostce niezależnej nie starszych niż z 2017 roku na potwierdzenie przenikania wirusów/patogenów krwiopochodnych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza raporty z badań jednostki niezależnej nie starsze niż 2017 roku.

Pytanie 11 dot. projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 4 ust. 5 pkt 4) projektu umowy poprzez dookreślenie że zmiana stawki podatku Vat na wyroby dostarczane w ramach niniejszej umowy następować będzie z chwilą wejścia w życie właściwych przepisów i dla swojej ważności nie wymaga zawarcia aneksu w formie pisemnej. UZASADNIENIE: Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi.

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje modyfikacji Załącznika nr 5_Wzór umowy.

Pytanie 12 dot. projektu umowy

Wnosimy o wykreślenie § 4 ust. 8 projektu umowy przewidującego uprawnienie Zamawiającego do odstąpienia od umowy z przyczyn za które odpowiedzialności nie ponosi Wykonawca. UZASADNIENIE: Przepis art. 433 pkt 3) ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) podkreśla iż obarczanie wykonawcy odpowiedzialnością za okoliczności, za które wyłączną odpowiedzialność ponosić zamawiający jest oczywiście nieuzasadnione, a nawet nielogiczne. Niezależnie jednak od powyższego praktyka pokazała, że sformułowanie *expressis verbis* w art. 433 pkt 3 PZP zakazu wprowadzania do umowy w sprawie zamówienia publicznego tego typu postanowień jest niezbędne. Dla przykładu – w wyroku Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 15 września 2020 roku sygn. KIO 1967/20 zgodnie z którym „Ustalenie kary umownej za okoliczności całkowicie niezależne od wykonawcy, na które nie ma on wpływu stanowi rażące naruszenie równowagi kontraktowej stron i jest sankcją zbyt dotkliwą i nadmierną. Ustalenie odpowiedzialności za okoliczności niezawinione przez wykonawcę może prowadzić do ograniczenia konkurencyjności.” Ponad to w wyroku z dnia 17 czerwca 2016 r. (sygn. akt IV CSK 674/15) Sąd Najwyższy uznał za niedopuszczalne przerzucenie na wykonawcę odpowiedzialności za błędy, zaniechania i opóźnienia podjęcia decyzji bądź dostarczenia dokumentacji wynikające z przyczyn leżących po stronie zamawiającego (zob. Wyrok Sądu Okręgowego w Szczecinie z dnia 28 lutego 2018 r., sygn. akt. VIII Ga 554/17).

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje modyfikacji Załącznika nr 5_Wzór umowy.

Pytanie 13 dot. projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 4 projektu umowy poprzez dodanie ust. 10 o treści: *„Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w drodze zawarcia aneksu w formie pisemnej.”* UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 14 dot. projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 5 ust. 1 projektu umowy poprzez obniżenie wysokości kar umownych nim przewidzianych do wysokości:

- a. 5% wartości niezrealizowanej części umowy w pkt 1);
- b. 0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki w dostawie w pkt 2);
- c. 0,5% wartości towaru podlegającego reklamacji za każdy dzień roboczy zwłoki w wymianie towaru w pkt 3);

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje modyfikacji Załącznika nr 5_Wzór umowy.

Pytanie 15 Pakiet 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice wewnętrznie chlorowane, bez warstwy polimerowej?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 16 Pakiet 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 2 Pakiet nr 1.

Pytanie 17 Pakiet 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice z wewnętrzną warstwą chlorowaną o grubości na pojedynczej ściance:

- na palcu 0,11 +/- 0,01 mm,
- na dłoni 0,07 +/- 0,01 mm,
- na mankiecie 0,06 +/- 0,01 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza podane grubości pojedynczej ścianki rękawic, warstwa wewnętrzna zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 18 Pakiet 1, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu norm EN 421, ISO 13485 oraz ISO 9001?

Odpowiedź:

Zamawiający odstępuje od wymogu zgodności z normą EN 421.

Pytanie 19 Pakiet 2, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 2 Pakiet nr 2.

Pytanie 20 Pakiet 2, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści rękawiczki o parametrach:

Rękawice diagnostyczne nitylowe bezpydrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, chlorowane od wewnątrz, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1,5, grubość ścianki: na palcu $0,16 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,09 \pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,08 \pm 0,02$ mm, długość min 290 mm, siła zrywu (mediana) min. 9,0N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5.

Odporne na min 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min 70% na min 2 poziomie oraz min 3 środki dezynfekcyjne na min 2 poziomie- potwierdzone badaniami wg EN 374-3 z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ i udzielonymi odpowiedziami.

Pytanie 21 Pakiet 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawiczki o parametrach:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL max 1.0, grubość na palcu $0,16 \pm 0,02$, na dłoni $0,14 \pm 0,02$, mankiecie $0,10 \pm 0,02$, długość min 280 mm. Poziom protein poniżej 80 µg/g i średnia siła zrywu przed starzeniem min. 16N (badania wg EN 455 z jednostki notyfikowanej). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. foliowe?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ i udzielonymi odpowiedziami.

Pytanie 22 Pakiet 1 poz.1

Czy Zamawiający dopuści rękawice bez uchwytów?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 23 Pakiet 1 poz.1

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane po 200szt?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 24 Pakiet 1 poz.1

Czy Zamawiający dopuści rękawice od rozmiaru S?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25 Pakiet 1 poz.1

Czy Zamawiający odpuści od wymogu umieszczenia rozmiaru na wszystkich ściankach opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający udzielił odpowiedzi, odpowiadając na pytanie nr 2.

Pytanie 26 przedmiotowe środki dowodowe rozdz. XV pkt. 10.1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy wymóg załączenia do oferty nie starszych niż 3 lata raportów z badań, dotyczy także folderów (ulotek, instrukcji, kart danych technicznych) dotyczących opisu przedmiotu zamówienia - potwierdzających spełnienie przez oferowane produkty parametrów wymaganych i określonych przez Zamawiającego. Dokumenty muszą być sporządzone w języku polskim, opisane zgodnie ze złożoną ofertą – nazwa Wykonawcy, nr pakietu, nr pozycji, której dotyczą. Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie ww. dokumenty były nie starsze niż 3 lata?

Odpowiedź:

Zamawiający udzielił odpowiedzi, odpowiadając na pytanie nr 9 i 10, pozostałe środki dowodowe nie są objęte terminem ważności.

Pytanie 27 przedmiotowe środki dowodowe rozdz. XV pkt. 10.5- PRÓBK

Prosimy o wyrażenie zgody na zmniejszenie ilości próbek do kilku par (2 par) rękawiczek, z uwagi na fakt, że Zamawiający w niniejszym postępowaniu nie prowadzi oceny jakości. Szczególnie, że zgodnie z informacją zamieszczoną przez Zamawiającego próbki po ocenie traktowane będą jako odpad medyczny.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 28 Przedmiotowe środki dowodowe rozdz. XV pkt. 10.5- PRÓBK

Prosimy o wyrażenie zgody na złożenie w zakresie Pakietu 3 próbek w rozmiarze 7,0 lub 7,5, zamiast rozmiaru M.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 29 Szczegółowa oferta cenowa

Prosimy o wyrażenie zgody na podanie ceny za 1. op. a 100szt, z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości, w Pakietach 1 i 2.

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 2 Pakiet nr 1 i Pakiet nr 2.

Pytanie 30 Pakiet 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od uchwytów metalowych i dopuści uchwyty plastikowe pojedyncze? Jeśli tak, prosimy o podanie ilości plastikowych uchwytów.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 31 Pakiet 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne ochronne nitrylowe, bezpudrowe, nie zawierające lateksu, niesterylne, jednorazowego użytku, z wewnętrzną warstwą polimerową, teksturowane na końcach palców. Odporne na uszkodzenia mechaniczne. Mankiet zakończony rolowanym brzegiem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy. Kształt uniwersalny, pasujące na lewą i prawą dłoń. Pozbawione tiuramów. Poziom szczelności: AQL $\leq 1,5$. Długość rękawicy: min. 240mm. Grubość rękawicy (ścianka pojedyncza): na palcach min. 0,05mm, na dłoni 0,05mm, na mankiecie 0,04mm. Siła zrywania przed i po starzeniu powyżej 6 N.

Dostępne w rozmiarach: XS, S, M, L, XL, op. po 100szt.

Opakowania zróżnicowane kolorystycznie w zależności od rozmiaru, rozmiar oznakowany na wszystkich ściankach. Wyrób medyczny Klasy I, zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 w sprawie Wyróbów Medycznych (MDR) 2017/745 oraz środków ochrony indywidualnej Kategorii III zgodnie z Regulacją PPE (EU) 2016/425.

Rękawice zgodne z normami: EN 455 (1-2-3-4); EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 420:2003+A1:2009; EN 16523; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016; ISO 13485; ISO 9001. Termin ważności min 12 miesięcy.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ i udzielonymi odpowiedziami.

Pytanie 32 dotyczy zapisów umowy

Par. 5 ust. 1 ppkt.1): czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kara wynosiła 10% wynagrodzenia umownego brutto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje modyfikacji Załącznika nr 5_Wzór umowy.

Pytanie 33 dotyczy zapisów umowy

Par. 5 ust.1 ppkt.2): czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kara za zwłokę wynosiła 0,5% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia za każdą rozpoczętą dobę zwłoki w dostawie?

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje modyfikacji Załącznika nr 5_Wzór umowy.

Pytanie 34 dotyczy zapisów umowy

Par. 5 ust.1 ppkt.3): czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kara za zwłokę w usunięciu wad wynosiła 0,5% wartości brutto reklamowanego towaru za każdy dzień zwłoki licząc od dnia upływu terminu wyznaczonego na usunięcie wad.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ

Pytanie 35 Pakiet nr 1, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zakresie pakietu nr 1, poz. 1 rękawic:

- chlorowanych w miejsce „z wewnętrzną warstwą polimerową”;

- w rozmiarach: S, M, L, XL;

pozostałe parametry bez zmian.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie przeliczenia ilości sztuk na op. a'100 szt. i podania ceny jednostkowej netto za 1 op. a'100 szt. lub podania ceny jednostkowej netto za 1 szt. do czterech miejsc po przecinku.

Jednocześnie prosimy o odstąpienie od wymogu użyczenia uchwytów na opakowania rękawic, który stanowi zablokowanie udziału większości firm w przedmiotowym postępowaniu. Odstąpienie od tego wymogu pozwoli na złożenie większej ilości ofert i zapewni wybór najkorzystniejszej oferty oraz najlepsze wydatkowanie publicznych środków finansowych.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ i udzielonymi odpowiedziami.

Pytanie 36 Pakiet 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznej różnicy w parametrach grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,07mm.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ i udzielonymi odpowiedziami.

Pytanie 37 Pakiet 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby otwór dozujący był pokryty dodatkową folią chroniącą zawartość opakowania przed kontaminacją oraz ułatwiający wyjmowanie pojedynczej rękawicy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza aby otwór dozujący był pokryty dodatkową folią chroniącą zawartość opakowania przed kontaminacją oraz ułatwiający wyjmowanie pojedynczej rękawicy

Pytanie 38 Pakiet 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o wyższej sile zrywania 6,5N. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ i udzielonymi odpowiedziami.

Pytanie 39 Pakiet 2 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości minimum 290mm z tolerancją +/- 0,03mm oraz wyższej sile zrywania 8N.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40 Pakiet 2 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby otwór dozujący był pokryty folią bakteriobójczą chroniącą zawartość przed kontaminacją.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza aby otwór dozujący był pokryty dodatkową folią chroniącą zawartość opakowania przed kontaminacją oraz ułatwiający wyjmowanie pojedynczej rękawicy

Pytanie 41 Pakiet 2 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic w opakowaniach nie kodowanych kolorystycznie.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ

Pytanie 42 Pakiet 2 pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości min. 290mm +/- 0,03mm, grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,14mm na dłoni 0,10mm, na mankiecie 0,08mm, siła zrywania 8N. Pozostałe zapisy zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ i udzielonymi odpowiedziami.

Pytanie 43 Pakiet 2 pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic w opakowaniach nie kodowanych kolorystycznie.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ

Pytanie 44 Pakiet 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości minimalnej dla najmniejszego 260mm dla pozostałych 280mm, grubość ścianki na dłoni 0,19mm. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ i udzielonymi odpowiedziami.

Pytanie 45 Pakiet 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości min. 289mm dostosowana do rozmiaru, grubość min na dłoni 0,19mm. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ i udzielonymi odpowiedziami.

Pytanie 46 Pakiet 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o min. Długości 270mm dostosowana do rozmiaru. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,27mm.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ i udzielonymi odpowiedziami.

Pytanie 47 Pakiet 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Długość minimalna 290mm, grubość ścianki na dłoni 0,19mm. Kolor jasnobrązowy. Pozostałe parametry zgodne z swz.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ i udzielonymi odpowiedziami.

Pytanie 48 Pakiet 1, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych o sile zrywania min. 6N, pozostałość zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ i udzielonymi odpowiedziami.

Pytanie 49 Pakiet 1, poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje, aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej Kategorii III - Typ B (zgodnie z obowiązującymi normami i adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu) oraz wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na poziomie ochrony min. 4 potwierdzone na opakowaniu i w certyfikacie dla SOI. Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 50 Pakiet 3, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4, średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergennych ≤ 10 ug/g rękawicy (wg. ASTM D7427-16, metodą FITkit). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1, Certyfikat zgodności dla Wyrobu Medycznego Klasy IIa i Certyfikat ISO 13485. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1, badania na przenikalność min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240 min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ i udzielonymi odpowiedziami.

Pytanie 51 Pakiet 3, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych o grubości na dłoni min. 0,19 mm, długość min. 289 mm. Termin ważności min. 24 miesiące.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ i udzielonymi odpowiedziami.

Zamawiający informuje, iż termin składania ofert uległ zmianie i jest do dnia 30.03.2022 r. do godz. 11:00.

Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego w dniu 30.03.2022 r. o godz. 11:15.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zespołu
Zakładów Opieki Zdrowotnej
w Pyszkowie
Tomasz Boroński

Sporządził:

Joanna Sakowicz
Referent ds. zakupów
tel. (29) 743 76 86

