



PCZ/II-ZP/08/2018

Żnin, dn. 15.05.2018r.

**Do wszystkich Wykonawców
biorących udział w postępowaniu
PCZ/II-ZP/08/2018**

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę rękawic medycznych w pozycjach 1-8 dla Pałuckiego Centrum Zdrowia Sp. z o. o. w Żninie.

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy - Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela wyjaśnień i odpowiada na pytania Wykonawcy:

Pytanie 1

Pozycja 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania alternatywnych rękawic nitylowych o poniższym opisie:

Rękawice nitylowe pokryte od wewnątrz warstwą kosmetyczną zawierającą kolagen i allantoinę, bezpudrowe, kolor różowy, powierzchnia zewnętrzna biszkoptowa z dodatkową teksturą na końcach palców, grubość na palcu 0,11 mm, rękawice spełniające normę EN 455 oraz EN 420, 388, 374-1 (z wył. pkt. 5.3.2.) 374-2, 374-3, AQL max 1.0; przebadane na przenikanie wirusów, Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony pracy kat. III, rozmiar nr: XS – XL (op. - 200 szt.)

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Pozycja 3

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu „na przenikalność Izopropanolu min 60 min”. Prośbę argumentujemy tym, iż izopropanol, etanol oraz propanol to alkohole stosowane jako aktywne składniki środków do dezynfekcji rąk wykonywanej przez personel medyczny. Jeżeli dezynfekcja przebiega prawidłowo i dłonie są wysuszone przed założeniem rękawic to rękawice nie mają bezpośredniego kontaktu z preparatem na bazie alkoholu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic przebadanych na przenikalność substancji chemicznych dla 70% Izopropanolu na poziomie 2 (30 min) oraz 70% Etanolu na poziomie 2 (30 min).

Pytanie 3

Pozycja 2,3,4,5,7

Czy zamawiający będzie oczekiwał aby rękawice diagnostyczne nitylowe pozycji 2,3,4,5,7 w celu zwiększenia bezpieczeństwa pracownika były przebadane tak jak rękawice w pozycji 1 wg. norm ASTM F 1671 oraz ASTM F 1670?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

Pozycja 4.

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawic o zbieżnych parametrach : „Rękawice lateksowe, chirurgiczne, sterylne, bezpudrowe z wewnętrzną i zewnętrzną warstwą polimerową umożliwiającą łatwe nakładanie na dłoń suchą i



wilgotną, jak również zakładanie 2 par rękawic. Kształt anatomiczny, wysoka odporność na przenikalność krwi (badanie wg ASTM F 1670) , bardzo duża odporność na rozerwanie - siła zrywająca min. 15N i perforacje (wysoka rozciągliwość), powierzchnia mikroteksturowana, grubość: na palcu 0,22-0,24 mm, na dłoni 0,21-0,22 mm, na mankiecie 0,16-0,18 mm. Poziom protein poniżej 20µg/g, długość rękawicy min 295mm, AQL = 0,65. Rękawice zgodne z normą EN 455-1,2,3,4 i EN 374 oraz ASTM 1671, posiadające certyfikat i znak CE na opakowaniu, odporne na przenikanie cytostatyków. Zarejestrowane jako Wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. opakowanie jednostkowe zawierające opisy w języku polskim, rozmiar nr: **6, 6,5; 7; 7,5; 8; 8,5 (op. - para).**

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5

Pozycja 5

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawic o lepszych parametrach: „**Rękawice lateksowe, chirurgiczne, sterylne, lekko pudrowane mączką kukurydzianą** kształt anatomiczny, wysoka odporność na przenikalność krwi (badanie wg ASTM F 1670) , substancji krwiopochodnych, bardzo duża odporność na rozerwanie i perforacje (wysoka rozciągliwość), powierzchnia mikroteksturowana, grubość: na palcu 0,21-0,23 mm, na dłoni 0,20-0,22mm, na mankiecie 0,15-0,18 mm. Poziom protein poniżej 50 µg/g, długość rękawicy min 285 mm. AQL = 0,65. Rękawice zgodne z normą EN 455-1,2,3,4 i EN 374 oraz ASTM 1671, posiadające certyfikat i znak CE na opakowaniu. Zarejestrowane jako Wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Opakowanie jednostkowe foliowe zawierające opisy w języku polskim, rozmiar nr: **6, 6,5; 7; 7,5; 8; 8,5 (op. - para)**

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6

Dotyczy zapisów SIWZ: Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą.

Odpowiedź: Tak, pod warunkiem, że Wykonawca oświadczy, iż nie należy do ŻADNEJ grupy kapitałowej.

Pytanie 7

Dotyczy zapisów SIWZ: Czy zamawiający dopuści przedłożenie Kart katalogowych dystrybutora w języku polskim (sporządzonych na podstawie dokumentacji technicznej producenta) w zamian za Karty techniczne producenta.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8

Pytanie dot. Projektu Umowy: Prosimy o modyfikację zapisu projektu umowy dotyczącego kar umownych poprzez ich zmniejszenie do wysokości 0,1 % (jednak nie więcej niż 50 zł za jeden dzień) w § 6 ust. 4. Pragniemy podkreślić, że zastrzeżone kary umowne mogą zostać uznane za wygórowane i narażają Wykonawcę na odpowiedzialność niewspółmiernie wysoką do ewentualnych naruszeń. Ponadto, w przypadku obniżenia wysokości kar umownych interes Zamawiającego nie zostanie zagrożony, ponieważ ma możliwość dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 9

Pytanie dot. Projektu Umowy: Prosimy o modyfikację zapisu § 7 ust. 1 lit. c poprzez dodanie do niego następującej treści: „W takim przypadku zmiana nastąpi automatycznie, nie wymaga formy aneksu.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 10

Pytanie dot. Projektu Umowy: Prosimy o wykreślenie zapisu § 9 ust. 1 projektu umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 11

Pytanie dot. Projektu Umowy: Prosimy o dodanie do projektu umowy zapisu § 7 ust. 1 lit. d o następującej 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 formie aneksu.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 12

Pozycja 1, Pozycja 3

Prosimy o dopuszczenie rozwiązania równoważnego w postaci rękawic chlorowanych od wewnątrz. Pragniemy nadmienić, iż proces chlorowania jest procesem stosowanym zamiennie z polimerowaniem. Oba te procesy stosowane są w celu zmniejszenia współczynnika tarcia i ułatwienia zakładania rękawicy na dłoń użytkownika. Dodatkowo proces chlorowania powoduje również zmniejszenie dodatków chemicznych stosowanych w czasie produkcji rękawic.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu $0,19 \pm 0,01$ mm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic odpornych na dwa na alkohole stosowane w dezynfekcji – 70% izopropanol na poziomie 1 (10 min) i 70% etanol na poziomie 2 (30 minut). W razie odpowiedzi negatywnej prosimy o wyjaśnienie, w jakich procedurach medycznych personel szpitala utrzymuje ręce w bezpośrednim kontakcie z przedstawionym alkoholem przez tak długi czas.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic przebadanych na przenikalność substancji chemicznych dla 70% Izopropanolu na poziomie 2 (30 min) oraz 70% Etanolu na poziomie 2 (30 min).

Pytanie 15

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o odstępianie od wymogu zgodności z normą ASTM F1670, czyli badań na przenikanie krwi syntetycznej. Norma ta posiada niedociągnięcia i kieruje do badań wg ASTM F167. Bazuje na obserwacji wizualnej, a nie na pomiarach analitycznych przenikania patogenów krwiopochodnych, może być więc metodą wstępną, orientacyjną dla przenikania krwi i innych płynów ustrojowych, ale wiarygodne testy uzyskuje się w wyniku badań analitycznych wg metody badawczej opisanej w ASTM F1671.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu zgodności z normą ASTM F1670.

Pytanie 16

Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o AQL 1,5?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17

Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic odpornych na dwa na alkohole stosowane w dezynfekcji – 70% izopropanol na poziomie 2 (30 min) i 70% etanol na poziomie 2 (30 minut). W razie odpowiedzi negatywnej prosimy o wyjaśnienie, w jakich procedurach medycznych personel szpitala utrzymuje ręce w bezpośrednim kontakcie z przedstawionym alkoholem przez tak długi czas.

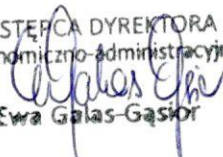
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/w rękawic. Pozostałe wymagania bez zmian.

Pytanie 18

Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznaczonej różnicy grubości $0,10 \pm 0,01$ mm?

Odpowiedź: TAK.

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. ekonomiczno-administracyjnych

Ewa Galas-Gasior

Zamawiający, żąda niezwłocznego potwierdzenia faktu otrzymania niniejszej informacji, na adres e-mail zamowienia@szpitalznin.pl. W przypadku braku potwierdzenia otrzymania wiadomości przez Wykonawcę, Zamawiający domniema, iż pismo wysłane przez Zamawiającego na adres e-mail podany przez Wykonawcę zostało mu doręczone w sposób umożliwiający zapoznanie się Wykonawcy z treścią pisma.