

Nr referencyjny: NZ.261.30.2024**Dotyczy:** Postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego
na: Sukcesywne dostawy rękawic na oddziały szpitalne**ZAWIADOMIENIE O UDZIELENIU WYJAŚNIEŃ I ZMIANIE TREŚCI SWZ****I. ZAWIADOMIENIE O UDZIELENIU WYJAŚNIEŃ TREŚCI SWZ**

Zamawiający Szpital Uniwersytecki im. Karola Marcinkowskiego w Zielonej Górze sp. z o.o., zgodnie z art. 135 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.), niniejszym udostępnia treść złożonych przez Wykonawców zapytań wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie nr 1**Dot. zadania nr 1 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, sterylne, kolor naturalnego lateksu, mankiet rolowany, mikroteksturowane na całej powierzchni zewnętrznej, długość minimalna rękawicy 278mm, grubości na palcu $0,22\pm 0,02$ mm, dłoni $0,19\pm 0,01$ mm, mankiecie $0,17\pm 0,01$ mm. Polimerowane i chlorowane obustronnie. Kształt rękawicy anatomiczny. Średnia siła zrywu przed starzeniem 19N, po starzeniu 16N. Poziom białek lateksowych: max $33\mu\text{g/g}$ - potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej, AQL: 0,65- potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Produkt zgodny z wymaganiami EN 455, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, oraz odporne na przenikanie 1ytostatyków zgodnie z EN 374-3 – potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3. Rękawice pakowane podwójnie, opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiary: 6.0-9.0?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**Pytanie nr 2****Dot. zadania nr 1 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu $0,17\pm 0,01$, na dłoni $0,14\pm 0,01$, mankiecie $0,11\pm 0,01$, długość min 280 mm. Poziom protein $\leq 30\mu\text{g/g}$. Siła zrywu (mediana) przed starzeniem min. 16N (badania wg EN 455 z jednostki niezależnej). 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 5.5-9.0, opakowanie wewn. Papier, zewn. Foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3

Dot. zadania nr 1 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu $0,17\pm 0,01$, na dłoni $0,14\pm 0,01$, mankiecie $0,11\pm 0,01$; długość min 280 mm. Poziom protein $\leq 30 \mu\text{g/g}$ i siła zrywu przed starzeniem (mediana) min. 15N (badania z jednostki niezależnej wg EN 455). 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. Dostępne w rozmiarach 5.5-9.0, opakowanie wewn. Papier, zewn. Foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4

Dot. zadania nr 1 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z polichloroprenu, bezpudrowe, sterylne, kolor brązowy, kształt anatomiczny zapewniający prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane. Długość rękawicy min 280mm, grubość rękawicy na palcu: $0,20\pm 0,02$, dłoni $0,18\pm 0,02\text{mm}$, mankiecie $0,16\pm 0,02\text{mm}$. Mediana siły zrywu: min 13N potwierdzona badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIA reguła 7 oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III – potwierdzone dokumentem świadczącym o zgodności wyrobu z Rozporządzeniem (EU)2017/745. Zgodne z wymaganiami EN 455 i ASTM D3577. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 6 substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374-1 w tym min. 4 substancje na poziomie 6, odporne na przenikanie Zytostatyków zgodnie z normą EN 374-3 (min 5 cytostatyków na min 3 poziomie). Zgodne z EN 374-1,2,3. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT- potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6.0-9.0?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5

Dot. zadania nr 1 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe ortopedyczne sterylne, bezpudrowe, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane, kolor brązowy, kształt

anatomiczny, warstwie antypoślizgowa na całej powierzchni zewnętrznej rękawicy. Grubość ścianki na palcu $0,33\pm 0,01\text{mm}$, na dłoni $0,27\pm 0,02\text{mm}$, na mankiecie $0,22\pm 0,01\text{mm}$, długość min 278mm, AQL: 0,65, poziom protein lateksowych poniżej $25\mu\text{g/g}$, średnia siła zrywu przed starzeniem min 29N, po starzeniu min 27N – potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, metakrylanu metylu wg EN 374-3 – poziom 2, 3ytostatyków zgodnie z EN 374-3 (min 5 na min. 3 poziomie odporności) oraz przebadane zgodnie z wymaganiami normy ASTM D6978. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIA reguła 7 oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III – potwierdzone dokumentem świadczącym o zgodności wyrobu z Rozporządzeniem (EU)2017/745. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne folia. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiar 6.0-9.0?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 6

Dot. zadania nr 1 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpyłkowe, rolowany brzeg mankietu, teksturowana powierzchnia dłoni i palców. Wyrób medyczny klasy I. Grubość na palcu $0,33 - 0,40\text{mm}$, na dłoni $0,27 - 0,35\text{mm}$, na mankiecie $0,20 - 0,22\text{mm}$, długość $480\pm 10\text{mm}$. Siła zrywu min 12 N – potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Zawartość protein lateksowych poniżej $10\mu\text{g/g}$ - potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 455, EN ISO 374-1,2,3 (raport z badań z jednostki niezależnej). Sterylizowane radiacyjnie. Pakowane podwójnie papier-papier. Rozmiary S(6.5), M(7.5), L(8.5)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 7

Dot. zadania nr 1 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z poliizoprenu, bezpyłkowe, sterylne, kolor biały, kształt anatomiczny, prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany brzeg mankietu, obustronnie polimerowane, powierzchnia zewnętrzna z warstwą antypoślizgową. Długość rękawicy min 270mm, średnia grubość rękawicy na palcu: $0,22-0,23\text{mm}$, dłoni $0,19-0,21\text{mm}$, mankiecie $0,15-0,16\text{mm}$, średnia siła zrywu przed starzeniem: min 14N i potwierdzone badaniami producenta wg EN 455 nie starszymi niż 2017 r. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIA reguła 7 oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III – potwierdzone dokumentem świadczącym o zgodności wyrobu z Rozporządzeniem (EU)2017/745. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie 3ytostatyków zgodnie z normą EN 374-3 – potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN ISO 374-1,2,4,5, EN 16523. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni,

opakowanie zewnętrzne foliowe. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,0-8,5?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 8

Dot. zadania nr 1 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpydrowe, kolor zielony, z rolowanym mankietem, polimerowane obustronnie, powierzchnia zewnętrzna gładka, kształt anatomiczny. Wewnętrzna warstwa pielęgnująca na bazie żelu aloesowego. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5; pozbawione tiuramów, MBT – potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej dołączonymi do oferty. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Zgodne z normą EN 374-1,2,3. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIA reguła 7 oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III – potwierdzone dokumentem świadczącym o zgodności wyrobu z Rozporządzeniem (EU)2017/745. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,18mm (+/-0,03), dłoni min 0,10mm, mankiecie min. 0,10mm, długość min. 280mm. AQL 0,65 -potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiar 6.0-8.5?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 9

Dot. zadania nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,11mm+/-0,01?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe, tym samym zmienia załącznik nr 3 do SWZ dla zadania nr 2 poz. 1.

Pytanie nr 10

Dot. zadania nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice dopuszczone do kontaktu z żywnością zgodnie z Rozporządzeniem WE 1935/2004 oraz Rozporządzeniem WE 10/2011 (potwierdzone przez producenta)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 11

Dot. zadania nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice w opakowaniu o rozmiarze 24x12,3x7,4cm – wykonawca zobowiązuje się dostarczyć odpowiednią ilość uchwytów Zamawiającemu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 12**Dot. SWZ rozdziału II pkt 2 INFORMACJA O PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH**

Dotyczy zadania 2: Czy Zamawiający dopuści złożenie raportu z badań wykonanych przez jednostkę niezależną?

Odpowiedź: Zgodnie z pkt. 2 rozdziału II INFORMACJA O PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH, Zamawiający wymaga złożenia raportu z badań wykonanych przez jednostkę niezależną oraz kartę techniczną/katalogową/folder zaoferowanego produktu dla zadania 1 i 2, potwierdzające zgodność zaoferowanego przedmiotu zamówienia z parametrami wskazanymi w SWZ.

Pytanie nr 13**Dot. SWZ rozdziału II pkt 2 INFORMACJA O PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH**

Czy w Dotyczy zadania 1-2: Czy Zamawiający dopuści złożenie raportów z badań zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź: Zgodnie z pkt. 2 rozdziału II INFORMACJA O PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH, Zamawiający wymaga złożenia raportu z badań wykonanych przez jednostkę niezależną oraz kartę techniczną/katalogową/folder zaoferowanego produktu dla zadania 1 i 2, potwierdzające zgodność zaoferowanego przedmiotu zamówienia z parametrami wskazanymi w SWZ.

Pytanie nr 14**Dot. zadania nr 2 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice odporne na min. 10 cytostatyków przez min. 240min?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 15**Dot. zadania nr 2 poz. 2**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu badań na odporność na fentanyl?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 16**Dot. zadania nr 2 poz. 2**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu badań na min. 5 związków chemicznych o działaniu dezynfekcyjnym przez min. 480 min (w tym 4% chlorheksydyny) oraz na min. 70% izopropanol przez min. 24 min?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 17**Dot. zadania nr 2 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice dopuszczone do kontaktu z żywnością zgodnie z Rozporządzeniem

WE 1935/2004 oraz Rozporządzeniem WE 10/2011 (potwierdzone przez producenta)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 18

Dot. zadania nr 2 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści uchwyt wykonany z drutu stalowego o średnicy 4,5mm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe, tym samym zmienia załącznik nr 3 do SWZ dla zadania nr 2 poz. 3.

Pytanie nr 19

Dot. zadania nr 1 poz. 1

Zwracamy się z prośbą dopuszczenie rękawic sterylnych bezpudowych posiadających:

- mankiet o rolowanym zakończeniu z niechlorowaną opaską samoprzylepną,
- zawartość białek lateksowych 19 μ g/g (potwierdzone przez niezależną jednostką badawczą),
- grubość na palcu 0.25 \pm 0.03mm, na dłoni 0.21 \pm 0.02mm, mankiet 0.17 \pm 0.02mm
- teksturowana na palcach i wnętrzu,

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 20

Dot. zadania nr 1 poz. 2

Zwracamy się z prośbą dopuszczenie rękawic sterylnych bezpudowych posiadających:

- zawartość białek lateksowych max.20 μ g/g (potwierdzone przez producenta),
- grubość na palcu 0.20mm, na dłoni 0.19mm,
- środek ochrony indywidualnej kat. III typ C zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425 (potwierdzone przez producenta)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 21

Dot. zadania nr 1 poz. 3

Zwracamy się z prośbą dopuszczenie rękawic sterylnych pudrowanych posiadających:

- zawartość białek lateksowych max.30 μ g/g (potwierdzone przez producenta),
- grubość na palcu 0.20mm, na dłoni 0.18mm,
- środek ochrony indywidualnej kat. III typ C zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425 (potwierdzone przez producenta).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe, tym samym zmienia załącznik nr 2 do SWZ dla zadania nr 1 poz. 3.

Pytanie nr 22

Dot. zadania nr 1 poz. 4

Zwracamy się z prośbą dopuszczenie rękawic sterylnych bezpudowych syntetycznych:

- wykonane z neoprenu,
- w kolorze kremowym
- AQL max.0.65
- grubość na palcu 0.14 ± 0.03 mm, na dłoni min. $0.13\text{mm}\pm 0.03$ mm, mankiet $0.14\text{ mm}\pm 0.03$ mm
- powierzchnia gładka z wykończeniem z mikroteksturą
- wyrób medyczny klasy IIa zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2017/745

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 23

Dot. zadania nr 1 poz. 4

Zwracamy się z prośbą dopuszczenie rękawic sterylnych bezpudowych syntetycznych:

- wykonane z poliizoprenu,
- w kolorze jasnożółtym,
- AQL max.0.65
- grubość na mankiecie 0.16mm
- rękawic odpornych na min.15 cytostatyków przez min.240 wg ASTM D 6978 (potwierdzone przez niezależną jednostkę badawczą)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 24

Dot. zadania nr 1 poz. 5

Zwracamy się z prośbą dopuszczenie rękawic sterylnych ortopedycznych, bezpudowych posiadających:

- długość rękawicy mediana minimum 294mm,
 - powierzchnia wewnętrzna pokryta polimerem i silikonowana ułatwiająca zakładanie rękawic zarówno na suchą jak i mokrą dłoń (Technologia DERMASHIELD™ A.R.T.™)
- a odstąpienie od rękawic wewnętrznie zawierających powłokę hydrofobową z hydrofilową substancją aktywowaną w zależności od środowiska.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rękawice, pod warunkiem, że pozostałe parametry pozostają bez zmian, natomiast nie odstąpi od rękawic wewnętrznie zawierających powłokę hydrofobową z hydrofilową substancją aktywowaną w zależności od środowiska. Tym samym Zamawiający zmienia załącznik nr 2 do SWZ dla zadania nr 1 poz. 5.

Pytanie nr 25

Dot. zadania nr 1 poz. 6

Zwracamy się z prośbą dopuszczenie rękawic sterylnych położniczych bezpudowych posiadających:

- rozmiary: S (6.5), M (7.5), L (8.5)
- grubość na palcu 0.22mm, na dłoni 0.20mm, na mankiecie 0.15mm,
- Wartość parametru z normy PN EN 455-1 dla rękawic medycznych: AQL max. 0.65 (potwierdzone przez producenta)
- Wartość parametru z normy PN EN 455-3 lub równoważne dla rękawic medycznych: poziom protein

lateksu $\leq 31,72\mu\text{g/g}$ (potwierdzone przez producenta)

-wyrób medyczny klasy IIa zgodnie z dyrektywą MDD 93/42/EWG & 2007/47/EWG oraz środek ochrony indywidualnej kat. III typ C zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/42 (potwierdzone przez producenta).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe, pod warunkiem, że pozostałe parametry pozostają bez zmian. Tym samym Zamawiający zmienia załącznik nr 2 do SWZ dla zadania nr 1 poz. 6.

Pytanie nr 26

Dot. zadania nr 1 poz. 7

Zwracamy się z prośbą dopuszczenie rękawic sterylnych bezpudowych posiadających:

- wykonane z lateksu,
- w kolorze zielonym
- AQL max.0.65
- grubość na palcu 0.19 ± 0.02 mm, na dłoni 0.19 ± 0.03 mm oraz na mankiecie 0.16 ± 0.02 mm.
- powierzchnia zewnętrzna gładka z wykończeniem z mikroteksturą,
- powierzchnia wewnętrzna pokryta polimerem, Wewnętrzna powierzchnia pokryta polimerem i silikonowana z bezzapachową i wodorocieńczalną powłoką nawilżającą (Technologia DERMASHIELD™ A.R.T.™ oraz HYDRASOFT™)
- a odstąpienie od rękawic o trójwarstwowej strukturze, z płynem dezynfekującym w warstwie środkowej
- wyrób medyczny klasy IIb zgodnie z Rozporządzenie (UE) 2017/745

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 27

Dot. zadania nr 1 poz. 7

Prosimy o wydzielenie pozycji 7 z Zadanie nr 1?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 28

Dot. zadania nr 1 poz. 8

Zwracamy się z prośbą dopuszczenie rękawic chirurgicznych bezpudrowych lateksowych, stosowanych w systemie podwójnego zakładania rękawic jako rękawica spodnia:

- mankiet o rolowanym zakończeniu z niechlorowaną opaską samoprzylepną,
- grubość na palcu 0.19 ± 0.02 mm, na dłoni 0.19 ± 0.03 mm oraz na mankiecie 0.16 ± 0.02 mm.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe, pod warunkiem, że pozostałe parametry pozostają bez zmian. Tym samym Zamawiający zmienia załącznik nr 2 do SWZ dla zadania nr 1 poz. 8.

Pytanie nr 29

Dot. zadania nr 2 poz. 1

Zwracamy się z prośbą dopuszczenie rękawic:

- grubości na palcu min.0,09mm,
- rękawic odpornych na 70% izopropanol na poziomie 1 wg EN ISO 374-1 (24 minuty to poziom 1 ochrony wg tej normy)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 30

Dot. zadania nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuszcza rękawic w opakowaniach po 100szt. z przeliczeniem ilości?

Zgodnie z pkt. 7 w Formularzu cenowo-technicznym dla zadania nr 2, Zamawiający dopuszcza składanie ofert na asortyment w innych opakowaniach jednostkowych z przeliczeniem oferowanych ilości do wartości sumarycznej wymaganej przez Zamawiającego, w zaokrągleniu do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 31

Dot. zadania nr 2 poz. 2

Zwracamy się z prośbą dopuszczenie rękawic:

- rękawic bez szkodliwych ftalanów potwierdzone przez producenta
- rękawic odpornych na min.13 cytostatyków przez min.240 min. oraz na fentanyl przez min.240min. wg ASTM D 6978 (potwierdzone przez niezależną jednostkę badawczą)
- odstąpienie od rękawic odpornych na min. 5 związków chemicznych o działaniu dezynfekcyjnym przez min.480 minut (w tym 4% chlorheksydyna) oraz na min.70% izopropanol przez min.24 min.
- a dopuszczenie rękawic odpornych na 40% Wodorotlenek Sodu (K), 30% Nadtlenek Wodoru (P), n-Heptan (J) oraz przebadanych na 96% Kwas siarkowy (L), 25% Wodorotlenek amonu (O) (potwierdzone przez niezależną jednostkę badawczą)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 32

Dot. zadania nr 2 poz. 2

Zwracamy się z prośbą dopuszczenie rękawic:

- rękawic bez szkodliwych ftalanów potwierdzone przez producenta
- rękawic odpornych na min.13 cytostatyków przez min.240 min. oraz na fentanyl przez min.240min. wg ASTM D 6978 (potwierdzone przez niezależną jednostkę badawczą)
- odstąpienie od rękawic odpornych na min. 5 związków chemicznych o działaniu dezynfekcyjnym przez min.480 minut (w tym 4% chlorheksydyna) oraz na min.70% izopropanol przez min.24 min.
- a dopuszczenie rękawic odpornych na 40% Wodorotlenek Sodu (K), 37% Formaldehyd (T), 30% Nadtlenek Wodoru (P), n-Heptan (J) oraz przebadanych na n-Heptan (J) (potwierdzone przez niezależną jednostkę badawczą)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 33**Dot. zadania nr 2 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuszcza rękawic w opakowaniach po 100szt. z przeliczeniem ilości?

Zgodnie z pkt. 7 w Formularzu cenowo-technicznym dla zadania nr 2, Zamawiający dopuszcza składanie ofert na asortyment w innych opakowaniach jednostkowych z przeliczeniem oferowanych ilości do wartości sumarycznej wymaganej przez Zamawiającego, w zaokrągleniu do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 34**Dot. zadania nr 1 poz. 5**

Proszę o zgodę na zaoferowanie w zadaniu 1 poz. 5 rękawic, dla których siły zrywu i poziomu AQL zostanie potwierdzony kartą techniczną zawierającą dane udostępnione przez producenta rękawic, który jest podmiotem uprawnionym do wykonywania tego typu badań.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Tym samym Zamawiający zmienia załącznik nr 2 do SWZ dla zadania nr 1 poz. 5.

Pytanie nr 35**Dot. zadania nr 1 poz. 6**

Proszę o zgodę na zaoferowanie w zadaniu 1 poz. 6 rękawic, dla których poziom AQL i poziom protein zostanie potwierdzony kartą techniczną zawierającą dane udostępnione przez producenta rękawic, który jest podmiotem uprawnionym do wykonywania tego typu badań.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Tym samym Zamawiający zmienia załącznik nr 2 do SWZ dla zadania nr 1 poz. 6.

Pytanie nr 36**Dot. zadania nr 2 poz. 1**

Proszę o zgodę na zaoferowanie w zadaniu 2 poz. 1 rękawic spełniających wszystkie wymogi Zamawiającego ale w opakowaniu a'100 szt. wraz z właściwym przeliczeniem zamawianych ilości.

Zgodnie z pkt. 7 w Formularzu cenowo-technicznym dla zadania nr 2, Zamawiający dopuszcza składanie ofert na asortyment w innych opakowaniach jednostkowych z przeliczeniem oferowanych ilości do wartości sumarycznej wymaganej przez Zamawiającego, w zaokrągleniu do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 37**Dot. zadania nr 2 poz. 2**

Proszę o zgodę na zaoferowanie w zadaniu 2 poz. 2 rękawic spełniających wszystkie wymogi Zamawiającego ale w opakowaniu a'100 szt. wraz z właściwym przeliczeniem zamawianych ilości.

Zgodnie z pkt. 7 w Formularzu cenowo-technicznym dla zadania nr 2, Zamawiający dopuszcza składanie ofert na asortyment w innych opakowaniach jednostkowych z przeliczeniem oferowanych

ilości do wartości sumarycznej wymaganej przez Zamawiającego, w zaokrągleniu do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 38**Dot. zadania nr 2**

Czy Zamawiający wymaga w zadaniu 2 zaoferowania rękawic w opakowaniach posiadających fabryczne oznaczenie kodem kreskowym EAN13 umożliwiającym bezpośrednio odczytanie skanerem przy przyjęciu towaru?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga zaoferowania rękawic w opakowaniach posiadających fabryczne oznaczenie kodem kreskowym EAN13, umożliwiającym bezpośrednio odczytanie skanerem przy przyjęciu towaru, tym samym zmienia załącznik nr 3 do SWZ dla zadania nr 2.

Pytanie nr 39**Dot. zadania nr 2**

Czy Zamawiający wymaga w zadaniu 2 zaoferowania rękawic odpornych na przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F 1670, co pozwala lepiej chronić użytkownika przed patogenami przenoszonymi przez krew i zostanie potwierdzone w ofercie stosownym dokumentem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w zadaniu 2 zaoferowania rękawic odpornych na przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F 1670, potwierdzonych stosownym dokumentem, lecz nie stawia w tym zakresie wymogu.

Pytanie nr 40**Dot. zadania nr 2**

Czy Zamawiający wymaga w zadaniu 2 zaoferowania rękawic, dla których odporność na min. 5 związków chemicznych o działaniu dezynfekcyjnym przez min. 480 min (w tym 4% chlorheksydyny) oraz na min. 70% izopropanol przez min. 24 min. zostanie wykazana zgodnie z normą ASTM F739, której czułość (poziom wykrywalności przebicia) przewyższa przyjęte standardy i zapewnia wyjątkowe bezpieczeństwo użytkowników rękawic, co zostanie potwierdzone w ofercie stosownym dokumentem?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga zaoferowania rękawic dla których odporność na min. 5 związków chemicznych o działaniu dezynfekcyjnym przez min. 480 min (w tym 4% chlorheksydyny) oraz na min. 70% izopropanol przez min. 24 min. zgodnie z normą ASTM F739 oraz potwierdzenie w/w wymogu dokumentem przez producenta.

Pytanie nr 41**Dot. zadania nr 2**

Czy Zamawiający wymaga w zadaniu 2 zaoferowania rękawic, dla których została wystawiona Deklaracja UE REACH potwierdzająca, że rękawice podczas normalnego użytkowania nie uwalniają szkodliwych substancji chemicznych, co jest istotne z punktu widzenia ochrony zdrowia ludzkiego i środowiska oraz zostanie potwierdzone w ofercie stosownym dokumentem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w zadaniu 2 zaoferowania rękawic, dla których została



wystawiona Deklaracja UE REACH, potwierdzonych stosownym dokumentem, lecz nie stawia w tym zakresie wymogu.

II. ZAWIADOMIENIE O ZMIANIE TREŚCI SWZ

Zamawiający informuje, że na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych oraz w związku z udzielonymi wyjaśnieniami, zmienia treść SWZ w następujący sposób:

1. W MIEJSCIE DOTYCHCZASOWYCH ZAŁĄCZNIKÓW:

- Załącznik nr 2 do SWZ - Formularz cenowo-techniczny - Zadanie nr 1
- Załącznik nr 3 do SWZ - Formularz cenowo-techniczny - Zadanie nr 2

WPROWADZA SIĘ:

- Załącznik nr 2 do SWZ - Formularz cenowo-techniczny - Zadanie nr 1 - po zmianach
- Załącznik nr 3 do SWZ - Formularz cenowo-techniczny - Zadanie nr 2 - po zmianach

UWAGA

Udzielone odpowiedzi mają zastosowanie we wszystkich miejscach SWZ, nawet tam, gdzie w niniejszym piśmie nie zostały wymienione.

PREZES ZARZĄDU
dr Marek Działoszyński
(podpis na oryginale)