



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów

Dział Zamówień Publicznych

Łódź, dnia 20.01.2020 r.

**Wszyscy uczestnicy postępowania,
którzy pobrali SIWZ**

Dotyczy: przetargu nieograniczonego 234/PN/ZP/D/2019 na Dostawę rękawic medycznych dla Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego im. Wojskowej Akademii Medycznej – Centralny Szpital Weteranów w Łodzi

W związku z nadesłanymi pytaniami do SP ZOZ Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego im. WAM Uniwersytetu Medycznego w Łodzi – Centralnego Szpitala Weteranów, dotyczącymi SIWZ, na podstawie art. 38 ust. 1 i ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity - Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 j.t. ze zm.) Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

Na podstawie art. 38 ust. 4 i 4a Prawa Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 1843, j.t. ze zm.) Zamawiający udziela na następujące pytania:

Pytanie 1 dot. Pakiet 2, poz. 1

W związku z tym, że Zamawiający odpowiadając na pytania z dn. 14.01.2020 r. wycofał wiele ponadnormatywnych wymogów, pragniemy zwrócić uwagę, że zgodnie z EN 455-1 maksymalny limit szczelności dla rękawic wynosi 1,5. W związku z powyższym wnosimy prośbę o korektę SIWZ i dopuszczenie zaofiarowanie rękawic o poziomie AQL < = 1,5, co pozostanie w zgodzie z normą.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga w pakiecie 2 rękawic na poziomie AQL < = 1,5.

Pytanie 2 dot. Pakiet 2, poz. 1

Wnosimy prośbę o usunięcie w zakresie oceny jakości siły zrywania > 8,5 N, bądź o korektę minimalnego poziomu siły zrywania rękawic do min. 6 N. Wskazujemy, że norma EN 455-2 przewiduje jako właściwy poziom dla zastosowań medycznych poziom siły zrywania 6N. Natomiast arbitralnie przyjęty przez Zamawiającego minimalny poziom 8,5 N, od którego Zamawiający będzie przyznawał punkt w ocenie jakości nie ma uzasadnienia, ani praktycznego, ani nie można go znaleźć w dostępnej literaturze fachowej.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga w pakiecie 2 rękawic o sile zrywania przed/po starzeniu minimum 6N/6N. Sposób punktacji pozostaje bez zmian tj. > 8,5 N.

Pytanie 3 dot. Pakiet 4, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o uznanie jako równoważnej do wymaganego badania na penetrację wirusów wg ASTM F1671 potwierdzenia wykonania badania w formie Certyfikatu CE jednostki notyfikowanej. Badanie to wykonywane jest z użyciem tego samego czynnika biologicznego według PEN 16604:2004 tj. bakteriofaga Phi-X174. Metoda testowa z użyciem bakteriofaga Phi-X174.

Nadmieniamy, że w związku ze zmianą przepisów w 2019 roku dotyczące Ś ochrony osobistej jest to równoważna, nowa metoda badawcza do ASTM F1671. Natomiast wyniki według niej uzyskane w związku z zeszłorocznym wejściem nowych przepisów są najbardziej aktualne.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 4 dot. Pakiet 3, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic dla których zmierzony czas przebicia wynoszący > 480 min. uzyskano dla substancji Glutaraldehyde w stężeniu powyżej 4%. Tak uzyskane wynik tym bardziej potwierdza zdolność ochrony pracowników przed roztworami o niższych stężeniach.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zamawiający zwraca się z prośbą, aby w przypadku dopuszczenia parametrów / zapisów innych niż opisane w SIWZ zaznaczyć w ofercie, iż parametr / zapisy zostały dopuszczone w drodze udzielonych wyjaśnień treści SIWZ z powołaniem odpowiedniego numeru odpowiedzi.

Z poważaniem

Kierownik Działu Zamówień Publicznych
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. WAM - CSW
mgr Anna Piętrzyk
mgr Anna Piętrzyk

Mano de