

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu

Dotyczy postępowania „Dostawa środków ochrony indywidualnej dla pracowników medycznych”
Znak sprawy: ZP/90/ZCO/2020

Działając zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający udziela wyjaśnień jak poniżej:

Zestaw I:

Pytanie 1

Pakiet nr 1 , pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje masek pakowanych pojedynczo ? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga masek pakowanych pojedynczo.

Pytanie 2

Pakiet nr 2 , pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje masek pakowanych pojedynczo ? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga masek pakowanych pojedynczo.

Pytanie 3

Pakiet nr 5 , pozycja 2

Zwracamy się z prośbą w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji aby Zamawiający wydzielił z pakietu 5 pozycję 2 do osobnego pakietu. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na złożenie oferty w pakiecie większej liczbie wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę .

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Zestaw II:

Pakiet 4:

Pytanie 1

Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie rękawic winylowych, bezpudrowych o powierzchni gładkiej, AQL 1,5 oznakowanych jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii I. Badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Bez zawartości DEHP (DOP) Dostępne w rozmiarach S-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane 100 sztuk.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie proponowanego produktu.

Pytanie 2

Poz. 2 Prosimy o dopuszczenie rękawic nitylowych niesterylnych, bezpudrowych o powierzchni wewnętrznej i zewnętrznej – polimeryzowanej, wewnętrznej chlorowanej z równomiernie rolowanym brzegiem mankietu. I delikatnie teksturowanych z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,09 mm, na dłoni min. 0,07 mm. Odpornych na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1,0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,5N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w

0.132
kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie proponowanego produktu.

Pytanie 3

Poz. 3 Prosimy o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, lateksowych pudrowanych o AQL <1,5 i poziomie protein <80ug/g rękawicy, mikroteksturowanych z antypoślizgową powierzchnią zewnętrzną o grubości na palcu $0,12 \pm 0,01$ mm, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374 – cz.2 i 3 z poziomami ochrony, EN 420). Wyniki badań na przenikalność min. 4 substancji chemicznych na co najmniej 1 poziomie zgodnie z EN 374-3, potwierdzone certyfikatem CE, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671 i EN 374-5. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane po 100 sztuk.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie proponowanego produktu.

Pytanie 4

Poz. 4 Prosimy o dopuszczenie rękawic nitylowych z wewnętrzną warstwą z serycyną - łagodząco-nawilżającą o właściwościach przeciwbakteryjnych, składającą się z jednego składnika aktywnego. Testowane dermatologicznie na ludziach potwierdzone certyfikatem niezależnej jednostki badawczej. Białe, grubość na palcach min. 0,09 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach. AQL 1,0. Zgodność z normą EN 455, potwierdzona certyfikatem europejskiej jednostki notyfikowanej. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III, typ B. Wyniki badań na przenikalność min. 3 substancji chemicznych z listy w normie EN ISO 374-1 na co najmniej 6 poziomie, odporne na działanie min. 12 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D6978. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Otwór podawczy zabezpieczony folią. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie proponowanego produktu.

Pytanie 5

Pakiet 6:

Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie wzmocnionego jałowego pełnobarierowego fartucha chirurgicznego z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze max. 35 g/m², repelentnej dla alkoholi z widocznym kodem kolorystycznym na fartuchu i etykiecie wskazującym na barierowość fartucha. Dodatkowo wzmocnionego bilaminatem: Folia polietylenowa + Spunbond w części przedniej i rękawach, gramatura w miejscu wzmocnienia min. 90 g/m². Rękawy fartucha klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym mankietem, krój prosty. Z tyłu zapinany na rzep o długości min. 15 cm. Pakowany podwójnie w opakowanie papier/folia i we włókninę, z co najmniej 2-ma ręcznikami, na opakowaniu zewnętrznym min. 3 samoprzylepne etykiety. Na wewnętrznej stronie fartucha oznaczenie rozmiaru i długości co najmniej w 2 miejscach. Parametry fartucha – obszar niekrytyczny: penetracja wody min. 46 cmH₂O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I B) – min. 2,8 – obszar krytyczny: penetracja wody – min. 175 cmH₂O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I B) – 6,0. Dostępny w rozmiarach S/M- 2XLL.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie proponowanego produktu.

Z-ca Dyrektora
ds. Pielęgniarstwa, Zarządzania
i Spraw Organizacyjnych
Zagłębiowskie Centrum Onkologii
Szpital Specjalistyczny im. Św. Starkiewicza
w Dąbrowie Górniczej
mgr Agnieszka Kocot