

Suwałki, dnia 09/02/2022r.

L.dz. SZW.DZI.262.43/01/PN/MN/2022

**Wszyscy uczestnicy postępowania
NS: 01/PN/MN/2022**

Odpowiedzi na zapytania wykonawców dotyczące treści SWZ

Dotyczy: zamówienia udzielanego w trybie przetarg nieograniczony pn.: Zakup i dostawa rękawic dla Szpitala Wojewódzkiego im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2021, poz. 1129 ze zm.) – dalej: ustawa Pzp, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

UCZESTNIK 1

Część 4

Pytanie 1

Czy zamawiający dopuści rękawice z poziomem AQL 1,5 o grubości na palcu i dłoni 0,06mm – 0,08mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Czy zamawiający odstąpi od wymogu fabrycznego oznaczenia na opakowaniu, że rękawice nie zawierają ftalanów? Pragniemy zauważyć że Zgodnie z Dyrektywą 2007/47/EC w załączniku II punkt e, wyroby te muszą być oznakowane na samym wyrobie lub na opakowaniu każdej sztuki, lub jeżeli jest to właściwe, na opakowaniu handlowym, jako wyroby zawierające Ftalany co oznacza, że tylko wtedy, gdy wyrób takowe zawiera. Oznakowanie takie należy traktować jako ostrzeżenie o zawartości ftalanów.

Odpowiedź: tak.

Część 7

Pytanie 3

Czy zamawiający dopuści rękawice wewnętrznie chlorowane, bez warstwy polimerowej? Proces chlorowania przeprowadza się w celu usunięcia z powierzchni rękawic resztkowych substancji chemicznych użytych w procesie produkcji, nadaje im gładkość i zapobiega sklejanu się rękawic w opakowaniu. Rękawice chlorowane są „czystsze” i wywołują mniej podrażnień skórnych. Proces polimeryzacji rękawic występuje wtedy, gdy zmniejszona jest liczba procesów płukania, czyli oczyszczania rękawic z zawartości substancji resztkowych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic przebadanych i odpornych na związki chemiczne takie jak kwasy, zasady i aldehydy oraz izopropanol 70% z czasem przenikania na poziomie 2 (30 min.). Pragniemy zauważyć iż procedury szpitalne nie wymagają użytkowania jednej i tej samej pary rękawic przez 480 min a wręcz wymuszają częstą ich zmianę w celu uniknięcia zakażeń krzyżowych pomiędzy użytkownikiem a pacjentem, zatem wymóg odporności aż przez 480 min jest nieuzasadniony.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 2

Dotyczy część 1

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, obustronnie polimeryzowane, poziom protein lateksowych $\leq 10 \mu\text{g/g}$, kształt w pełni anatomiczny (przeciwny kciuk, zagięte palce); o grubości minimalnej: w części palca 0,22mm, dłoni 0,21mm, mankietu 0,16mm i długości całkowitej min. 295mm; rolowany mankiet, oznakowanie CE; odporne na rozerwanie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, powierzchnia mikroteksturowana. Przebadane na wirusy zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN374-5, substancje chemiczne zgodnie z normą EN 374 i EN 16523 zastępującą EN 374-3 oraz cytostatyki, sterylizowane radiacyjnie, dostępne w rozmiarach: 9; 8,5; 8;7,5; 7; 6,5; 6;5,5.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy część 2

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, lateksowe, sterylne, pudrowe, zgodnie z normą EN 455-1.2.3,4.; niska zawartość pudru, poziom protein lateksowych $< 30 \mu\text{g/g}$, AQL 0,65, kształt w pełni anatomiczny (przeciwny kciuk, zagięte palce); o grubości w części palca min. 0,21mm i długości całkowitej min. 285mm; rolowany mankiet, oznakowanie CE; odporne na rozerwanie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, powierzchnia mikroteksturowana; posiadające badania jednostki akredytowanej na przenikanie wirusów oraz odporne na przenikanie związków chemicznych wg PN EN 374-3 bądź EN 16523 zastępującą EN 374-3. Pakowane w opakowania indywidualne, dostępne w rozmiarach: 9; 8,5; 8;7,5; 7; 6,5;6,0;5,5.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy część 4

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne, niejaloowe, bezpudrowe, jednorazowego użytku, wykonane z polichlorku winylu (bezlatsowe), o długości min. 240 mm, grubość palca min.0,06mm. Poziom AQL = 1,0. Rękawice bez ftalanów – fabrycznie umieszczona informacja na opakowaniu. Zarejestrowane, jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Opakowanie rozmiarów od XS do XL zawierające 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy część 7

Pytanie 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne wykonane z nitylu, bezpudrowe, z wewnętrzną warstwą polimerową, mankiet rolowany, w kolorze niebieskim. Lekko teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, grubość rękawic w palcach min. 0,08 mm, na dłoni min. 0,05mm. Zgodne z PN/EN 455-1, 2, 3,4, potwierdzone przez raport z badań producenta. Rękawice odporne na przenikanie związków chemicznych wg PN EN 374-3 bądź EN 16523 zastępującą EN 374-3 potwierdzone przez niezależne badania dołączone do oferty, przynajmniej 4 związków chemicznych (kwasy organiczne, nieorganiczne, zasady, aldehydy i alkohole w tym izopropanol 70% z czasem przenikania min.30 minut). Rękawice odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 i z normą EN 374-5 potwierdzone protokołem badań wydanym przez jednostkę niezależną. Posiadające deklaracje producenta dopuszczenie do żywności wraz z odpowiednim piktogramem na opakowaniu, dołączony do oferty. Zarejestrowane, jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Opakowanie rozmiarów od S do XL zawierające 100 szt. rękawic.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy część 7

Pytanie 5

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości próbek do 20p a`100szt

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

UCZESTNIK 3

Projekt umowy

Pytanie 1

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 2 wzoru umowy dopisać słowa „, *chyba że opóźnienie Zamawiającego w zapłacie przekracza 60 dni*”?

Wykonawca nie powinien być zobowiązany do nieograniczonego w czasie kredytowania Zamawiającego. Mogłoby to bowiem zachwiać płynnością finansową wykonawcy. Zachowanie § 5 ust. 2 wzoru umowy w niezmienionym kształcie może niekorzystnie wpłynąć na wysokość cen oferowanych w niniejszym przetargu lub nawet skłonić niektórych wykonawców do rezygnacji ze złożenia oferty. Poza tym, skuteczność § 5 ust. 2 wzoru umowy w aktualnym brzmieniu może być kwestionowana np. na podstawie art. 58 § 2 Kodeksu cywilnego.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 wzoru umowy słowa „0,5% wartości zamówienia częściowego brutto” zostały zastąpione słowami „0,5% wartości brutto przedmiotu zamówienia niedostarczonego w terminie”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za zwłokę w dostawie była naliczana od wartości niedostarczonych towarów, nie zaś od wartości całego zamówienia. W przeciwnym razie, w przypadku gdyby dostawa została częściowo zrealizowana w terminie a zwłoka dotyczyła tylko nieznacznej części zamówienia, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości towarów niedostarczonych w terminie, a nawet mogłaby znacznie przewyższać wartość towarów niedostarczonych w terminie. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 2 wzoru umowy słowa „0,5% wartości zamówienia częściowego brutto” zostały zastąpione słowami „0,5% wartości brutto wadliwego przedmiotu zamówienia”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za zwłokę w wymianie towarów wadliwych była naliczana od wartości wadliwych towarów, nie zaś od wartości całego zamówienia. W przeciwnym razie, w przypadku gdyby wadliwa była tylko część towarów objętych zamówieniem, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości towarów wadliwych, a nawet mogłaby znacznie przewyższać wartość towarów wadliwych. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego.

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów.

Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, „*mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone*”. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

UCZESTNIK 4

Pytanie 1 Część 7 poz.1

Czy Zamawiający dopuści rękawice gładkie z teksturą na palcach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Część 7 poz.1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcach 0,082 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 Część 7 poz.1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na dłoni 0,061 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 Część 7 poz.1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcach 0,08 +/- 0,01 mm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 5 Część 7 poz.1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na dłoni 0,05 mm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 6 Część 7 poz.1

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane po 200szt?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 7 Część 7 poz.1

Czy Zamawiający dopuści rękawice w rozmiarach S-L pakowane po 200szt a rozmiar XL pakowany po 180szt?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

UCZESTNIK 5

Pytanie nr 1 dotyczy Części nr 1 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic chirurgicznych, posiadających grubość na dłoni 0,21 mm, grubość na mankiecie 0,17 mm, mankiet rolowany z opaską samoprzylepną, powierzchnia zewnętrzna rękawic teksturowana zapewniająca pewny chwyt. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 oraz EN 16523-1. Na potwierdzenie parametrów Wykonawca przedstawi folder od importera/dystrybutora. Na potwierdzenie zgodności z ASTM F1671, ASTM D6978, jak również EN 374-4 i EN 16523-1 – Wykonawca przedstawi raporty od producenta z badań przeprowadzonych w niezależnych laboratoriach badawczych. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2 dotyczy Części nr 2 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic chirurgicznych, posiadających powierzchnię zewnętrzną teksturowaną. Na potwierdzenie przenikalności wirusów zgodnie z ASTM F1671 – Wykonawca przedłoży raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 oraz EN 16523-1 – na potwierdzenie raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3 dotyczy Części nr 4 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic diagnostycznych winylowych, posiadających długość min. 240 mm, grubość na palcu = 0,10 mm, grubość na mankiecie = 0,06 mm, poziom AQL = 1,5. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4 dotyczy Części nr 5 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic chirurgicznych położniczo-ginekologicznych, bezpudrowych, posiadających lepszy poziom AQL = 0,65, zapewniający wyższe bezpieczeństwo użytkownika rękawic. Mankiet rękawic wydłużony, zapewniający bezpieczeństwo użytkownika rękawic – jego długość wynosi min. 500 mm. Rękawice teksturowane, zapewniające pewny chwyt. Dostępne rozmiary: S -tj. 6,5; M- tj. 7,5 oraz L -tj. 8,5. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5 dotyczy Części nr 5 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie wymaganych ilości rękawic w Części 5.

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania **100 opakowań rękawic po 50 par** w każdym opakowaniu, czy **100 par rękawic**?

Odpowiedź: 100 par rękawic.

Pytanie nr 6 dotyczy Części nr 7 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic przebadanych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 oraz EN 16523-1 – ilość substancji: 14, w tym 10 substancji na 6 poziomie odporności - zgodnie z poniższą tabelą:

Badana substancja chemiczna	Poziom odporności wg. EN ISO 374-1:2016	Czas przebicia [min]	Degradacja [%]
*4% Diglukonian chlorheksydyny	Poziom 6	> 480	19.0
40% Wodorotlenek sodu (K)	Poziom 6	> 480	-42.9
10-13% Podchloryn sodu	Poziom 6	> 480	14.7
50% Kwas siarkowy	Poziom 6	> 480	-20.5
10% Kwas octowy	Poziom 4	131	66.7
5% Bromek etydyny	Poziom 6	> 480	3.4
37% Formaldehyd (T)	Poziom 3	61	5.0
50% Aldehyd glutarowy	Poziom 6	> 480	27.4
0.1% Fenol	Poziom 6	> 480	33.8
30% Nadtlenek wodoru (P)	Poziom 2	31	22.8
1.5% Metanol w wodzie	Poziom 6	> 480	21.9
25% Wodorotlenek amonu (O)	Poziom 1	11	-52.0
3% Jod powidonu	Poziom 6	> 480	33.7
10% Nadwęglan sodu	Poziom 6	> 480	15.4

– na potwierdzenie Wykonawca przedstawi raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym. **Ponadto rękawice przebadane są na gotowe preparaty do dezynfekcji wg EN 16523-1 (zgodnie z poniższą tabelą) na bazie m.in. Izopropanolu z czasem przenikania do 480 minut, tj. 6 poziom odporności. Jednocześnie prosimy o odstąpienie od wymogu wskazania stężenia izopropanolu.**

Badana substancja chemiczna	Poziom odporności	Czas przebicia [min]
Desderman N – Schulke Składnik: Etanol (CAS: 64-17-5)	0	7.5
Spiringel – Ecolab Składnik: Etanol (CAS: 64-17-5)	0	6.8
Skinman Soft – Ecolab Składnik: Izopropanol (CAS: 67-30-0)	6	> 480
Anios Gel Składnik: Etanol (CAS: 64-17-5)	1	16

– na potwierdzenie Wykonawca przedstawi raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym. Rękawice dopuszczone do kontaktu z żywnością – na potwierdzenie Wykonawca przedstawi Deklarację Zgodności wystawioną przez producenta rękawic. Jednocześnie rękawice przebadane na przenikalność wirusów wg ASTM F1671 – na potwierdzenie Wykonawca przedstawi raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytania do wzoru umowy:

Pytanie 1

Wnosimy o wykreślenie § 4 ust. 2 projektu umowy. **UZASADNIENIE:** Zgodnie z art. 552 ustawy Kodeks Cywilny w zw. z art. 8 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Praw zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) celem przepisu zawartego w Kodeksie Cywilnym, który zgodnie z poglądem doktryny stanowi *lex specialis* w stosunku do art. 490 KC (*J. Buczkowski*, w: Komentarz KC, t. II, 1972, s. 1281; *C. Żuławska*, w: Komentarz do KC, Ks. III, t. II, 2011, s. 50–51; *Z. Gawlik*, w: *Kidyba*, Komentarz KC, t. III, cz. 2, 2014, s. 93; *Z. Banaszczyk*, w: *Pietrzykowski*, Komentarz KC, t. II, 2015, s. 298; *J. Jezioro*, w: *Gniewek, Machnikowski*, Komentarz KC, 2014, s. 1112; wyr. SA w Szczecinie z 9.10.2013 r., I ACa 364/13) jest minimalizacja ryzyka po stronie Wykonawcy zobowiązanego do wcześniejszego spełnienia świadczenia, zaś zwłoka Zamawiającego w zapłacie ceny jest efektem naruszenia przez niego podstawowego obowiązku zapłaty ceny, wynikającego z art. 535 KC. Mając powyższe na uwadze niezasadnym wydaje się przystanie przez Wykonawcę na propozycję ograniczenia jego uprawnienia.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 6 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianej nim kary umownej do wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy. **UZASADNIENIE:** Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia zamawiającego czy 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: zgodnie z SWZ.

Pytanie 3

Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 9 projektu umowy poprzez dookreślenie iż w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, o której mowa w art. 15r ust. 1, z wynagrodzenia wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 4

Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 1 pkt 5) lit. a) projektu umowy poprzez dodanie do jej treści *in fine*: „*zmiana taka dla swojej ważności nie wymaga zawarcia aneksu w formie pisemnej.*”

Odpowiedź: zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 5

Wnosimy o modyfikację § 7 projektu umowy poprzez dodanie ust. 7 o treści: „*Zamawiający dopuszcza zmianę ceny wyrobów medycznych 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.*”

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 6

Wnosimy o modyfikację § 8 ust. 1 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści *in fine*: „*z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.*”

Odpowiedź: zamawiający wyraża zgodę.

UCZESTNIK 6

Pytanie 1 Część 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, poziom protein lateksowych $\leq 79 \mu\text{g/g}$, kształt w pełni anatomiczny (przeciwstawny kciuk, zagięte palce); o grubości w części palca $0,16\text{mm} \pm 0,02$, dłoni $0,14\text{mm} \pm 0,02$, mankietu $0,10\text{mm} \pm 0,02$ i długości całkowitej min. 280mm; rolowany mankiet, oznakowanie CE; odporne na rozerwanie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, powierzchnia mikroteksturowana. Przebadane na wirusy zgodnie z ASTM F 1671, substancje chemiczne zgodnie z normą EN 374, sterylizowane radiacyjnie, składane w pół, dostępne w rozmiarach: 9; 8,5; 8; 7,5; 7; 6,5; 6 w zależności od potrzeb zamawiającego?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 2 Część 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, sterylne, kolor naturalnego lateksu, mankiet rolowany, mikroteksturowane na całej powierzchni zewnętrznej, długość minimalna rękawicy 278mm, grubości na palcu $0,22 \pm 0,02\text{mm}$, dłoni $0,19 \pm 0,01\text{mm}$, mankiecie $0,17 \pm 0,01\text{mm}$. 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 cytostatyków 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 dopuszcza.

Pytanie 3 Część 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, sterylne, pudrowe, zgodnie z normą EN 455-1.2.3.4.; niska zawartość pudru, poziom protein lateksowych $\leq 89 \mu\text{g/g}$, AQL 1,0, kształt w pełni anatomiczny (przeciwstawny kciuk, zagięte palce); o grubości w części palca $0,16\text{mm} \pm 0,02$ i długości całkowitej min. 280mm; rolowany mankiet, oznakowanie CE; odporne na rozerwanie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, powierzchnia mikroteksturowana; posiadające badania jednostki akredytowanej na przenikanie wirusów oraz odporne na przenikanie związków chemicznych wg EN 16523-1. Pakowane w opakowania indywidualne, dostępne w rozmiarach: 9; 8,5; 8; 7,5; 7; 6,5; 6 – według potrzeb zamawiającego?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 4 Część 4, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice winylowe długości min. 240mm, których grubość wynosi na palcu min. 0,10 mm, na dłoni min. 0,08 mm, na mankiecie min. 0,06 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 Część 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice ginekologiczne bezpudrowe, obustronnie polimerowane, długości $480 \pm 10 \text{ mm}$, teksturowane na całej powierzchni, w rozmiarach 6,5(S) – 7,5(M) – 8,5(L)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 Część 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice foliowe pakowane po 100 szt., nie w zrywkach (do pojedynczego pobierania z opakowania)?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 7 Część 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne wykonane z nitrilu, bezpudrowe, chlorowane od wewnątrz, mankiet rolowany, w kolorze niebieskim. Posiadające dodatkową teksturę na końcach palców, grubość rękawic w palcach min. 0,10 mm, na dłoni min. 0,06mm. Zgodne z PN/EN 455-1, 2, 3,4, potwierdzone przez raport z badań producenta. Rękawice odporne na przenikanie związków chemicznych wg PN EN 16523 potwierdzone raportem z badania wykonanego przez niezależne laboratorium, wystawionym przez Producenta - dołączone do oferty, przynajmniej 4 związków chemicznych (kwas organiczne, nieorganiczne, zasady, aldehydy i alkohol - 35% etanol. Rękawice odporne na przenikanie wirusów potwierdzone raportem z badania wykonanego przez niezależne laboratorium, wystawionym przez Producenta. Dopuszczane do kontaktu z żywnością, potwierdzone Deklaracją Zgodności - dołączoną do oferty. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Opakowanie rozmiarów od S do XL zawierające 100 szt. rękawic?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 7**PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA:****Pytanie 1 Część nr 1:**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania rękawic spełniających wszystkie opisane wymogi, ale o grubości w części palca ok. 0,20mm, dłoni ok. 0,18mm i mankietu ok. 0,16mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Część nr 7:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania rękawic spełniających opisane wymogi, ale z wewnętrzną warstwą chlorowaną (a nie polimerową) i w rozmiarze XL pakowanym a' 90 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 8**Pytanie nr 1 – dotyczy Części nr 1 i 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic chirurgicznych zarejestrowanych jako wyrób medyczny, przebadanych na zgodność z normami EN420, EN374-1,2,4,5, EN16523?

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 2 – dotyczy Części nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanych rękawic chirurgicznych?

Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, poziom protein lateksowych $\leq 30 \mu\text{g/g}$, kształt w pełni anatomiczny (przeciwstawny kciuk, zagięte palce); o grubości w części palca 0,22 (+/-0,01)mm, dłoni 0,21 (+/-0,01)mm, mankietu 0,17 (+/-0,01)mm i długości całkowitej 295mm; rolowany mankiet, oznakowanie CE; odporne na rozerwanie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, powierzchnia mikroporowata. Przebadane na wirusy zgodnie z EN 374-5, substancje chemiczne zgodnie z normą EN 374, sterylizowane radiacyjnie, składane w pól, dostępne w rozmiarach: 9; 8,5; 8;7,5; 7; 6,5; 6 w zależności od potrzeb zamawiającego.

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 3 – dotyczy Części nr 1

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic przebadanych na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z normą EN ISO 374-5 „Rękawice chroniące przed niebezpiecznymi substancjami chemicznymi i mikroorganizmami -- Część 5: Terminologia i wymagania dotyczące ryzyka przenikania mikroorganizmów”, będącą europejską normą, równoważną z amerykańską metodą badawczą ASTM F 1671

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 4 – dotyczy Części nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanych rękawic chirurgicznych?

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, sterylne, pudrowe, zgodnie z normą EN 455-1.2.3,4.; poziom pudrowania:

7mg/szt, poziom protein lateksowych <100 µg/g , AQL ≤1,0, kształt w pełni anatomiczny (przeciwstawny kciuk, zagięte palce); o grubości w części palca 0,20 (+/-0,01)mm i długości całkowitej 283mm; rolowany mankiet, oznakowanie CE; odporne na rozerwanie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, powierzchnia mikroporowata; posiadające badania jednostki akredytowanej na przenikanie wirusów oraz odporne na przenikanie związków chemicznych wg PN EN 374-3. Pakowane w opakowania indywidualne, dostępne w rozmiarach: 9; 8,5; 8;7,5; 7; 6,5; 6 – według potrzeb zamawiającego.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 5 – dotyczy Część nr 4

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o poziomie AQL 1,5. Poziom taki wymagany jest zgodnie z normą EN 455-1. Stawianie wymogu poziomu AQL ≤1,0 jest dyskryminujące i ogranicza zasadę konkurencyjności i równego traktowania.

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 6 – dotyczy Części nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanych rękawic?

Rękawice diagnostyczne, niejałowe, bezpudrowe, jednorazowego użytku, wykonane z polichlorku winylu (bezlateksowe), o długości min. 240 mm, grubość palca min.0,05mm, dłoni 0,07mm. Poziom AQL≤ 1,5. Rękawice bez ftalanów – oświadczenie producenta. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Opakowanie rozmiarów od S do XL zawierające 100 szt. rękawic

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 7 – dotyczy Części nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanych rękawic?

Rękawice diagnostyczne wykonane z nitrilu, bezpudrowe, z wewnętrzną warstwą chlorowaną (ulatwiającą wkładanie), mankiet rolowany, w kolorze niebieskim. Z teksturą na końcach palców, grubość rękawic w palcach min. 0,07 mm, na dłoni min. 0,06mm. Zgodne z PN/EN 455-1,2,3,4. Rękawice odporne na przenikanie związków chemicznych wg PN EN 374-3 (40% Wodorotlenek sodu (K) - poziom 6, 30% Nadtlenek wodoru (P) - poziom 2, 37% formaldehyd (T) - poziom 5). Rękawice odporne na przenikanie wirusów zgodnie z EN 374-5. Posiadające deklarację do żywności. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Opakowanie rozmiarów od S do XL zawierające 100 szt. rękawic

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 8 – dotyczy raportów z badań

Mając na względzie, iż raporty z badań producenta / niezależnej jednostki są wielostronicowymi dokumentami stanowiącymi tajemnicę przedsiębiorstwa, zwracam się z uprzejmą prośbą o odstąpienie od wymogu dołączania ich do oferty. Zgodność oferowanego asortymentu z normami zostanie potwierdzona w kartach katalogowych, deklaracji zgodności / oświadczeniu producenta. Raporty z badań mogą zostać przedstawione na wezwanie Zamawiającego w przypadku oceny oferty jako najkorzystniejszej. Rozwiązanie takie ułatwi Wykonawcom przygotowanie ofert, a Zamawiającemu pozwoli na szybsze zbadanie ofert.

Odpowiedź: tak

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na zapytania zostały zamieszczone na stronie zamawiającego www.szpital.suwalki.pl. Zamawiający zobowiązuje Wykonawców do uwzględnienia odpowiedzi w złożonej ofercie.

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 01/PN/MN/2022 z dnia 14/01/2022r.

Z poważaniem

Włodzimierz Żaworonok
Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa
Szpitala Wojewódzkiego
im. dr. Ludwika Rydygiera
w Suwałkach