



Do Wykonawców
biorących udział w postępowaniu
PCZ/II-ZP/21/2022

Dotyczy: postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzącego w trybie podstawowym na Dostawę Rękawic medycznych w pozycjach 1- 3 dla Pałuckiego Centrum Zdrowia Sp. z o. o. w Żniniu
Nr post.: PCZ/II-ZP/21/2022.

Zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy - Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela wyjaśnień i odpowiada na pytania, które wpłynęły od Wykonawców biorących udział w postępowaniu:

1. Pytanie dotyczy: Grupa 1 - Rękawice diagnostyczne nitrylowe

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zakresie grupy 1 rękawic o gładkiej powierzchni z teksturą na końcach palców oraz odstąpienie od wymogu przebadania na etanol, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

2. Pytanie dotyczy: Grupa 1 - Rękawice diagnostyczne nitrylowe

Czy Zamawiający oczekuje, aby rękawice były chlorowane i polimerowane od wewnątrz oraz polimerowane od zewnątrz, co znacząco zwiększa ich wytrzymałość?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

3. Pytanie dotyczy: Grupa 2 - Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe

Czy Zamawiający dopuści rękawice składane na pół? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

4. Pytanie dotyczy: Grupa 1 - Rękawice diagnostyczne nitrylowe

Czy zamawiający będzie oczekiwał rękawic stanowiących pełne zabezpieczenie dla pracowników narażonych na duże ryzyko w pracy spełniających poniższe kryteria :
"Rękawice diagnostyczne nitrylowe, bezpudrowe, grubość na palcu mm, długość min. 240 mm, mankiet rolowany, rękawica z teksturą na końcach palców. Wytrzymałe na rozciąganie. AQL 1,0 . Rękawice spełniające normę PN – EN 455-1,2,3,4, odporne na przenikanie wirusów (potwierdzone badaniem). Przebadane na przenikalność substancji chemicznych, przebadane na przenikanie min.13 leków cytostatycznych z informacją na opakowaniu. Przebadane według ASTM F 1671 oraz ASTM F1670 potwierdzone raportem niezależnej jednostki. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kat III/Typ B, rozmiar XS, S, M, L, XL(op.- 100 szt.)

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

5. Pytanie dotyczy: Grupa 2 - Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe

Czy zamawiający będzie oczekiwał rękawic stanowiących pełne zabezpieczenie dla pracowników narażonych na duże ryzyko w pracy spełniających poniższe kryteria :
„Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, z rolowanym mankiem z warstwą zapobiegającą zsuwaniu się, polimerowane obustronnie. Kształt anatomiczny. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5 oraz przenikanie krwi syntetycznej wg ASTM F 1670; pozbawione tiuramów, MBT - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej dołączonymi do oferty. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 6



poziomie zgodnie z EN ISO 374-1 oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978-5, - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z normą EN 374. AQL 0,65 - potwierdzone raportem z badań wg EN 455 z jednostki notyfikowanej. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III/TypB. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,22mm-0,24mm, dłoni 0,21mm-0,22mm, mankiecie 0,16mm-0,18mm, długość min. 295mm, siła zrywu przed starzeniem min 16N, zawartość białek lateksowych max 10 µg/g - potwierdzone raportem z badań wg EN 455. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6. Pytanie dotyczy: SWZ – 7 C

Czy zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia badań – Norma opisana przez zamawiającego jest normą już wygaszoną.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

7. Pytanie dotyczy: SWZ – 7 F

Czy zamawiający dopuści przedłożenie badań producenta ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

8. Pytanie dotyczy: SWZ – 7 G

Czy zamawiający dopuści przedłożenie badań producenta lub jednostki notyfikowanej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

9. Pytanie dotyczy: SWZ – 7 K

Czy zamawiający dopuści przedłożenie kart wystawionych przez Importera

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

10. Pytanie dotyczy: Grupa 1 - Rękawice diagnostyczne nitrylowe

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zakresie grupy 1 rękawic o gładkiej powierzchni z teksturą na końcach palców oraz odstępnie od wymogu przebadania na etanol, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Zamawiający wymaga aby wszystkie zmiany, na które Zamawiający wyraził zgodę (jeżeli dotyczą składanej przez Wykonawcę oferty), były zaznaczone i opisane przez Wykonawcę Załącznik nr 1 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy : zmiana dopuszczona odpowiedzią na pytanie nr ...

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. ekonomiczno-administracyjnych

Ewa Galas-Gąsior