



Szpital Specjalistyczny im. J. K. Łukowicza^A w Chojnicach

89-600 Chojnice, ul. Leśna 10
tel. centrala (0 52) 39 56 500
tel. sekr. dyr. (0 52) 39 56 769; fax (0 52) 39 56 569

e-mail: szpital@chojnice.pl

www.szpital.chojnice.pl



Chojnice, dnia 20 stycznia 2021 r.

N/znak: FZAP-380-2/28/20

**Podmioty biorące udział
w postępowaniu o udzielenie
zamówienia publicznego**

DOTYCZY: Prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę rękawic diagnostycznych, chirurgicznych i specjalistycznych.

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 ze zm.) Zamawiający udziela następujących wyjaśnień na skierowane zapytania Wykonawców w sprawie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz dokonuje następujących zmian w jej treści w prowadzonym postępowaniu o zamówienie publiczne:

Pytanie nr 1:

Pakiet nr 1 poz. 2

Ze względu na duże zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie, które ogranicza konkurencyjność postępowania, prosimy o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie dla niej osobnej części. Ponadto, w związku z trwającym w Polsce stanem zagrożenia epidemicznego wywołanego koronawirusem COVID-19 występuje zwiększone zapotrzebowanie na rękawiczki.

Państwa zgoda na podział zadania da możliwość przystąpienia większej ilości oferentów do postępowania przetargowego, tym samym zwiększając konkurencyjność postępowania, zapewniając lepsze wydatkowanie publicznych środków finansowych.

Jednocześnie prosimy o dopuszczenie rękawic w kategorii I w miejsce kategorii III. Rękawice zgodne z normami EN 15223-1, EN 1041, EN ISO 14971, EN ISO 13485, EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4, EN 374-1 /z wył. pkt. 5.3.2/, EN 374-2, EN 420, ASTM F 1671, ASTM D 6978. Rękawice podwójnie zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej I.

Parametry rękawic:

- a) w rozmiarach S, M, L, XL;
- b) wewnątrz chlorowane;
- c) gładkie, tekstura na końcach palców;
- d) wewnątrz chlorowane, z odstępniem od obustronnie polimeryzowanych;
- e) z poziomem szczelności AQL 1,5 jest to wymagany, akceptowalny, zgodnie z normą europejską EN 455 poziom w kierunku szczelności, czyli braku dziur dla rękawic medycznych, dający gwarancję bezpieczeństwa;
- f) grubość palca 0,09 – 0,10 mm, dłoń 0,06 – 0,07 mm, mankiet 0,05 – 0,06 mm;
- g) przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671;
- h) przebadanie na przenikanie 31 substancji cytostaticznych zgodnie z normą ASTM D 6978, z odstępniem od przebadania na substancje chemiczne zgodnie z norma EN 374-3 lub 16523-1;
- i) nie zawierają tiuramów, ftalanów, tiazolu oraz MBT;
- j) dopuszczona do kontaktu z żywnością – potwierdzone piktogramem na opakowaniu..

Proponowane przez nas rękawice spełniają wszystkie wymogi norm europejskich dotyczące rękawic medycznych.

EN 455-1 – podaje metodologię badania rękawic medycznych na nieobecność dziur. Aby uznać rękawicę za wyrób medyczny, muszą spełniać Akceptowalny poziom Jakości AQL.

EN 455-2 – określa mediany długości i szerokości [mm] oraz mediany siły zrywu [N] dla rękawic chirurgicznych i diagnostycznych, wytworzonych z różnych surowców: lateksu, nitrilu, elastomerów.

EN 455-3 – określa wymagania i badania w ocenie bezpieczeństwa biologicznego (m.in. poziomu protein lateksowych)

EN 455-4 – norma wskazuje wymagania i metodę badania rękawic medycznych jednorazowego użytku, w celu wyznaczenia okresu trwałości wyrobu zgodnie z Dyrektywą o Wyrobach Medycznych 93/42/EWG.

Spełnienie wszystkich czterech części normy EN 455 daje najwyższą gwarancję bezpieczeństwa.

Ponadto nasze rękawice są zgodne z normą amerykańską ASTM F 1671 Viral Penetration Test – która przedstawia sposób badania odporności materiałów na przenikanie krwiopochodnych patogenów z użyciem do badania bakteriofagu Phi-X 174.

Produkty nasze są użytkowane w szpitalach w krajach Europy wschodniej i zachodniej oznaczenie ich zgodnie z unijną normą EN 455 tam w zupełności wystarcza i zapewnia bezpieczeństwo zarówno przed jak i w czasie pandemii.

xxxx oferuje swoim klientom wysokiej jakości produkty aby zapewnić bezpieczeństwo pracy bez obaw o incydent medyczny.

Ponadto obserwując inne postępowania przetargowe można zauważyć, że rękawice w III kategorii są średnio droższe o 6,00 zł netto, co przy zamówieniu 62 000 op. daje różnicę 372 000,00 zł netto, którą Zamawiający może zaoszczędzić.

Spełnienie normy EN 455 (1-4) jest wystarczające dla zastosowań diagnostycznych rękawic i nie ma powodu wydawać znacznie większych środków publicznych tylko dla spełnienia swego rodzaju marketingowego zabiegu, jakim jest oznaczenie kat. III, która stosuje się w przemyśle.

Wydatkowanie środków publicznych przeznaczonych na realizację zadań publicznych powinno odbywać się w sposób niewątpliwie efektywny, wskazując, że w zamówieniach publicznych chodzi o to aby posiadane środki zapewniły maksymalną i optymalną realizację zadań publicznych, poprzez zapewnienie największej ilości pożądanых w jego realizacji dóbr lub pozwoliły na zapewnienie najszerszego zakresu niezbędnych usług.

Właściwie prowadzone i realizowane zamówienia publiczne to zamówienia między innymi nastawione na efektywne ekonomicznie, umożliwiające osiągnięcie najlepszego stosunku nakładów do efektów ekonomicznych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2:

Pakiet nr 2, poz. 3

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie tej pozycji z pakietu w celu umożliwienia złożenia oferty na tę pozycję większej liczbie Wykonawców a tym samym uzyskania przez Zamawiającego najbardziej konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3:

Prosimy o dopisanie frazy: „jeśli dotyczy” w SIWZ - rozdziale III. Pkt 3, ppkt. 3.5 Zgłoszenie lub powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Nie wszystkich produktów, które są przedmiotem tego przetargu dotyczy obowiązek zgłoszenia/ powiadomienia do wszystkich tych rejestrów.

Odpowiedź: Zamawiający dodaje zapis „jeśli dotyczy” w rozdziale III SIWZ pkt. 3 ppkt 3.5:

BYŁO:

3.5	Zgłoszenie lub powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.
-----	---

JEST:

3.5	Zgłoszenie lub powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych – <u>jeśli dotyczy.</u>
-----	--

Pytanie nr 4:

W związku z możliwością problemów z realizacją dostaw w części lub w całości spowodowanych pandemią choroby COVID-19, która znacznie ograniczyła działalność wielu producentów wyrobów prosimy o dodanie w § 5 wzoru umowy proponowanego zapisu:

„Zamawiający zobowiązuje się odstąpić od dochodzenia kar lub odszkodowań zawartych niniejszej umowie z tytułu opóźnienia w dostawie wyrobów objętych niniejszą umową o ile opóźnienie to wystąpi z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, a spowodowanych epidemią Covid-19. Wykonawca zobowiązany jest do przedstawiania Zamawiającemu wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie umowy oraz wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19, na zasadność ustalenia i dochodzenia tych kar lub odszkodowań, lub ich wysokość, stosownie do art. 15r ust. 6 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych.”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5:

Zwracamy się z prośbą o dopisanie do wzoru umowy następującego paragrafu:

„1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.

3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.

4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

5. Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6:

DOTYCZY SIWZ

Zamawiający w celu wykazania spełniania przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu w pkt. 2.3: Zdolność techniczna lub zawodowa, i dalej w punkcie 2.3.1. - wymaga przedstawienia wykazu minimum 3 dostaw wraz z dokumentami potwierdzającymi te dostawy. Jeśli Wykonawca chciałby złożyć ofertę na pakiet 1 i pakiet 2, musi wykazać dostawy na wartość łączną równą sumie dwóch pakietów – tj. 2 441 400,00 zł.

W nawiązaniu do powyższego, Wykonawca wyrażając chęć złożenia oferty na pakiet 1 i pakiet 2, zwraca się do Zamawiającego z prośbą o uznanie za wystarczające przedstawienie 3 referencji potwierdzających dostawy na kwoty:

1. 2 074 000,00 zł
2. 1 752 189,45 zł
3. 1 304 267,27 zł

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany SIWZ w zakresie określenia warunków udziału w postępowaniu.

BYŁO:

II. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ PODSTAWY WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

2.2. Sytuacja ekonomiczna lub finansowa.

Wykonawca zobowiązany jest załączyć do oferty wstępne oświadczenie w formie jednolitego dokumentu (część IV sekcja α) – Załącznik nr 7 do SIWZ, a ten którego oferta zostanie najwyżej oceniona, na wezwanie Zamawiającego także dokument potwierdzający te okoliczności tj.:

- 2.2.1. informacje banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej potwierdzającą wysokość posiadanych środków finansowych lub zdolność kredytową Wykonawcy, w okresie nie wcześniejszym niż 1 miesiąc przed upływem terminu składania ofert na kwotę minimum:**

Pakiet nr 1: 2.247.200,00 zł

Pakiet nr 2: 194.200,00 zł

W przypadku gdy Wykonawca składa ofertę na kilka pakietów należy wykazać się dokumentem potwierdzającym wysokość posiadanych środków finansowych lub zdolność kredytową Wykonawcy o wymaganej wartości łącznej równej sumie tych pakietów, których dotyczy oferta.

2.3. Zdolność techniczna lub zawodowa

Wykonawca zobowiązany jest załączyć do oferty wstępne oświadczenie w formie jednolitego dokumentu (część IV sekcja α) – Załącznik nr 7 do SIWZ, a ten którego oferta zostanie najwyżej oceniona, na wezwanie Zamawiającego także dokumenty potwierdzające te okoliczności, że dysponuje:

- 2.3.1. **wykazem minimum 3 dostaw** wykonanych a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych w zakresie dostaw odpowiadających przedmiotowi zamówienia o wartości minimum:

Pakiet nr 1: 2.247.200,00 zł

Pakiet nr 2: 194.200,00 zł

brutto każda dostawa, w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów określających czy te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy były wykonywane, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów – oświadczenie wykonawcy; w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające ich należyte wykonywanie powinny być wydane nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert;

Wykonawca składający ofertę na kilka pakietów musi wykazać się wykonanymi a w przypadku świadczeń ciągłych również wykonywanymi, minimum 3 dostawami o wymaganej wartości łącznej równej sumie tych pakietów, których dotyczy oferta.

JEST:

II. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ PODSTAWY WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

2.2. Sytuacja ekonomiczna lub finansowa.

Wykonawca zobowiązany jest załączyć do oferty wstępne oświadczenie w formie jednolitego dokumentu (część IV sekcja α) – Załącznik nr 7 do SIWZ, a ten którego oferta zostanie najwyżej oceniona, na wezwanie Zamawiającego także dokument potwierdzający te okoliczności tj.:

- 2.2.1. **informacje banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej potwierdzającą wysokość posiadanych środków finansowych lub zdolność kredytową Wykonawcy, w okresie nie wcześniejszym niż 1 miesiąc przed upływem terminu składania ofert na kwotę minimum:**

Pakiet nr 1: 1.800.000,00 zł

Pakiet nr 2: 155.500,00 zł

W przypadku gdy Wykonawca składa ofertę na kilka pakietów należy wykazać się dokumentem potwierdzającym wysokość posiadanych środków finansowych lub zdolność kredytową Wykonawcy o wymaganej wartości łącznej równej sumie tych pakietów, których dotyczy oferta.

2.3. Zdolność techniczna lub zawodowa

Wykonawca zobowiązany jest załączyć do oferty wstępne oświadczenie w formie jednolitego dokumentu (część IV sekcja α) – Załącznik nr 7 do SIWZ, a ten którego oferta zostanie najwyżej oceniona, na wezwanie Zamawiającego także dokumenty potwierdzające te okoliczności, że dysponuje:

- 2.3.1. **wykazem minimum 1 dostawy** wykonanej a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanej w zakresie dostawy odpowiadającej przedmiotowi zamówienia o wartości minimum:

Pakiet nr 1: 1.800.000,00 zł

Pakiet nr 2: 155.500,00 zł

brutto każda dostawa, w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów określających czy te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy były wykonywane, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów – oświadczenie wykonawcy; w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych nadal

wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające ich należyte wykonywanie powinny być wydane nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert;

Wykonawca składający ofertę na kilka pakietów musi wykazać się wykonaną a w przypadku świadczeń ciągłych również wykonywaną, minimum 1 dostawą o wymaganej wartości łącznej równej sumie tych pakietów, których dotyczy oferta.

Pytanie nr 7:

DOTYCZY ZAŁĄCZNIK 3 – Formularz oceny jakości

Zwracamy się z potwierdzenie, iż w punkcie I – pakiet nr 1 poz. 1 – Zamawiający będzie oceniał rękawice niejałowe lateksowe bezpudrowe, kształt anatomiczny – zgodnie z załącznikiem nr 2, pakiet nr 1 poz. 1, a ocena dokonana będzie na podstawie karty danych technicznych.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający poprawił omyłkę pisarską w Formularzu oceny jakości (Załącznik nr 3 do SIWZ).

W zakresie Pakietu nr 1 poz. 1 ocena dokonana będzie na podstawie wyników badań producenta lub niezależne (EN 455) nie starsze niż z 2018 r. potwierdzające parametry techniczne rękawic tj.(AQL,długość, grubość,siła zrywu, zawartość protein - dotyczy lateksu) lub na podstawie karty danych technicznych producenta nie starszych niż z 2018 r.

Formularz asortymentowo – cenowy (Załącznik nr 2 do SIWZ)

BYŁO:

Do oferty należy załączyć wyniki badań producenta lub niezależne (EN 455) nie starsze niż z 2018 r.potwierdzające parametry techniczne rękawic tj.(AQL,długość, grubość,siła zrywu, zawartość protein - dotyczy lateksu)dla Pakietu nr. 1 poz.2-4 ,Pakiet nr.2 poz. 1,2.

Dla pakietu nr 2 poz. 3-7 karta techniczna producenta nie starsza niż z 2018 r.

JEST:

Do oferty należy załączyć wyniki badań producenta lub niezależne (EN 455) nie starsze niż z 2018 r.potwierdzające parametry techniczne rękawic tj.(AQL,długość, grubość,siła zrywu, zawartość protein - dotyczy lateksu)dla Pakietu nr. 1 poz.2-4 ,Pakiet nr.2 poz. 1,2.

Dla pakietu nr 2 poz. 3-7 karta techniczna producenta nie starsza niż z 2018 r.

Dla Pakietu nr 1 poz. 1 wyniki badań producenta lub niezależne (EN 455) nie starsze niż z 2018 r.potwierdzające parametry techniczne rękawic tj.(AQL,długość, grubość,siła zrywu, zawartość protein - dotyczy lateksu) lub karty danych technicznych producenta nie starsze niż z 2018 r.

Formularz oceny jakości (Załącznik nr 3 do SIWZ)

BYŁO:

I. Pakiet nr 1.

1.1. Rękawice winylowe bezpudrowe

– zgodnie z opisem w załączniku nr 2, pakiet nr 1 poz. 1

JEST:

I. Pakiet nr 1.

1.1. Rękawice niejałowe lateksowe bezpudrowe

– zgodnie z opisem w załączniku nr 2, pakiet nr 1 poz. 1

W Załączeniu formularz asortymentowo – cenowy (Załącznik nr 2 do SIWZ) oraz formularz oceny jakości (Załącznik nr 3 do SIWZ) po zmianach.

Pytanie nr 8:

Dotyczy PRÓBEK – pak. 1, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie możliwości złożenia próbek w rozmiarze odpowiadającym – S: 6.0-6.5 lub M -7.0-7.5 (zgodnie z rozmiarami rękawic).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 9:

Dotyczy PRÓBEK – pak. 2, poz. 6

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie możliwości złożenia próbek w rozmiarze 6,5-7 lub 7,5-8 (zgodnie z rozmiarami rękawic).

Odpowiedź: Tak. Zamawiający modyfikuje zapis w formularzu asortymentowo – cenowym (Załącznik nr 2 do SIWZ).

BYŁO:

Najpóźniej w dniu składania ofert należy złożyć PRÓBKl:

Pakiet nr 1 poz. 1- jedno opakowanie a'100 szt. rozmiar 6,5

Pakiet nr 1 poz. 2-4 - jedno opakowanie a'100 szt. rozmiar S lub M

Pakiet nr 2 poz. 1-2- po 5 par rozmiar 7 lub 7,5

poz. 3-7 - 5 par rozmiar 7 lub 7,5

JEST:

Najpóźniej w dniu składania ofert należy złożyć PRÓBKl:

Pakiet nr 1 poz. 1- jedno opakowanie a'100 szt. rozmiar 6,5

Pakiet nr 1 poz. 2-4 - jedno opakowanie a'100 szt. rozmiar S lub M

Pakiet nr 2 poz. 1-2- po 5 par rozmiar 7 lub 7,5

poz. 3, 4, 5, 7 - 5 par rozmiar 7 lub 7,5

poz. 6 – 5 par rozmiar 6,5-7 lub 7,5-8

W Załączeniu formularz asortymentowo – cenowy (Załącznik nr 2 do SIWZ) po zmianach.

Pytanie nr 10:

do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 1 ust. 3 lit. g) tiret pierwsze projektu umowy poprzez dodanie do jego treści in fine: „zmiana taka następować będzie automatycznie i dla swojej ważności nie wymaga zawarcia aneksu w formie pisemnej.”

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 11:

do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 1 ust. 3 lit. k) projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „zmiany wprowadzone do umowy będą obowiązywały po podpisaniu odpowiedniego aneksu przez obie strony (z wyjątkiem punktu 3a, 3b, 3c i 3g) tiret pierwsze.”

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 12:

do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 2 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 6) o treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania każdorazowo nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.” UZASADNIENIE: Pandemia COVID-19 - w zrozumiałym sposobie - doprowadziła do nadzwyczajnego, skokowego wzrostu popytu na wyroby medyczne służące jej zwalczaniu, w krótkim czasie prowadząc do wyczerpania – nie tylko posiadanych przez producentów zapasów tychże, lecz również zmniejszenia podaży materiałów niezbędnych do ich dalszej produkcji. Zjawiskom tym towarzyszyły równocześnie, wprowadzane przez kolejne państwa - ograniczenia w przemieszczaniu się i pracy oraz obostrzenia eksportowe dotyczące szerokiego asortymentu wyrobów, komponentów lub materiałów do ich wytwarzania - mające bezpośrednie i niebagatelne przełożenie na zdolności produkcyjne dotychczasowych dostawców wyrobów medycznych, a także trudności w realizacji usług transportowych. W rezultacie, tj. z powodu niedających się przewidzieć, zapobiec, ani przewyżyć przyczyn - dostępność wyrobów medycznych na światowych rynkach uległa radykalnemu ograniczeniu. Co istotne - z powodu dynamicznego charakteru pandemii, a także jej możliwych nawrotów, nie jest w tym momencie oszacowanie – na jak długo. W kontekście powyższego wprowadzenie do umowy wyżej wskazanego ograniczenia jest niezbędne dla zagwarantowania wszystkim jednostkom odpowiedzialnym za ochronę zdrowia na terytorium RP - odpowiedniego dostępu do niezbędnych wyrobów medycznych.”

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 13:

do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 3 ust. 5) projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych. UZASADNIENIE Zamawiający, jako podmiot uprawniony do właściwie jednostronnego kształtowania treści umowy o zamówienie publiczne, nie może swego prawa podmiotowego nadużywać. Kształtując treść umowy, musi mieć na uwadze ograniczenia wynikające z art. 3531 KC, a także zasady prawa cywilnego, wynikającej z art. 5 KC, zgodnie z którą nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno - gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub zasadami współżycia społecznego. Takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. (Zobacz wyrok z dnia 27 marca 2014 r. KIO 487/14 podobnie KIO 897/15 oraz SO w Lublinie w Wyroku z dnia 20 sierpnia 2014 sygn. II Ca 450/14).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 14:

do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 3 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 8) o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny 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: Nie.

Pytanie nr 15:

do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 5 ust. 4) projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianej nim kary umownej do wysokości 5% wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy. UZASADNIENIE: Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 14 oraz art. 139 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2018 poz. 1986, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę.

Odpowiedź: Nie.

Biorąc pod uwagę powyższe zmianie ulega termin składania i otwarcia ofert:

Termin składania ofert: najpóźniej w dniu 5 luty 2021 r., do godz. 10:00

Termin otwarcia ofert: 5 luty 2021 r., o godz. 11:00

Stosowna zmiana zgodnie z art. 38 ust. 4a pkt 2 ustawy Pzp zostaną opublikowane w Dz. U. U. E.

Z poważaniem

Został **DYREKTORA**
(s. ekonomicznych)
Socjalistycznego im. J. K. Łukasza
Wojniczka Frymark-Fijałko

Najpóźniej w dniu składania ofert należy złożyć PRÓBKĘ:

Pakiet nr 1 poz. 1- jedno opakowanie a'100 szt. rozmiar 6,5

Pakiet nr 1 poz. 2-4 - jedno opakowanie a'100 szt. rozmiar 5 lub M

Pakiet nr 2 poz. 1-2- po 5 par rozmiar 7 lub 7,5

poz. 3, 4, 5, 7 - 5 par rozmiar 7 lub 7,5

poz. 6 – 5 par rozmiar 6,5-7 lub 7,5-8

Zgodnie z rozdziałem III pkt 3 SIWZ w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego Wykonawca zobowiązany jest do złożenia próbek:

<p>Próbki (najpóźniej w dniu składania ofert do godz. 10:00) odstąpienie od wymogu użycia środków komunikacji elektronicznej przy składaniu próbek zgodnie z rozdziałem VI SIWZ FORMA PRZYGOTOWANIA I SKŁADANIA OFERT pkt. 4.4.</p> <p>Próbki należy złożyć w siedzibie Zamawiającego:</p> <p>Szpital Specjalistyczny im. J. K. Łukowicza, ul. Leśna 10, 89-600 Chojnice (dział zamówień publicznych p. 208-209; osoby upoważnione do przyjęcia próbek: Anna Tuszkiewicz – Rudnik, Katarzyna Tyborska, Joanna Narloch, Agnieszka Chmielewska)</p>
--

3.1.

Do oferty należy załączyć wyniki badań producenta lub niezależne (EN 455) nie starsze niż z 2018 r. potwierdzające parametry techniczne rękawic tj. (AQL, długość, grubość, siła zrywu, zawartość protein - dotyczy lateksu) dla Pakietu nr. 1 poz. 2-4 ,Pakiet nr.2 poz. 1,2.

Dla pakietu nr 2 poz. 3-7 karta techniczna producenta nie starsza niż z 2018 r.

Dla Pakietu nr 1 poz. 1 wyniki badań producenta lub niezależne (EN 455) nie starsze niż z 2018 r. potwierdzające parametry techniczne rękawic tj. (AQL, długość, grubość, siła zrywu, zawartość protein - dotyczy lateksu) lub karty danych technicznych producenta nie starsze niż z 2018 r.

UWAGI DO PAKIETÓW:

Zgodnie z rozdziałem III SIWZ Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona do złożenia dokumentów potwierdzających jakość wyrobów (atesty, certyfikaty itp.) w celu potwierdzenia zgodności przedmiotu zamówienia.

Pakiet nr 1

Lp.	Przedmiot dostawy	J.m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	VAT %	Cena brutto	Wartość brutto*	Nazwa handlowa	Numer katalogowy
1.	Rękawice niejałowe lateksowe bezpudrowe, kształt anatomiczny (zróżnicowane na prawą i lewą dłoń), opakowanie 100 szt. z dwoma otworami do osobnego pobierania rękawic (osobno prawa rękawica, osobno lewa rękawica teksturowane min. na końcach palców, mankiety wydłużony równomiernie rolowany, grubość rękawicy min. 280 mm, grubość na palcu 0,15 mm (ścianka pojedyncza), AQL ≤1,5, siła zrywu przed starzeniem min. 6N, zgodnie z normami EN 455(1-4), EN ISO 15223-1, EN 1041, EN ISO 13485. Przebądane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F 1671. oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej. Rozmiar 6,5, 7,5, 8,5 – do wyboru przez Zamawiającego.	op.	2 000							
2.	Rękawice diagnostyczne nitylowe bezpudrowe, wolne od akceleratorów chemicznych, mikroteksturowane z teksturą na końcach palców, obustronnie polimeryzowane, mankiety równomiernie rolowane, długość rękawicy min. 240 mm, grubość rękawicy od 0,10 do 0,12 mm (ścianka pojedyncza), AQL ≤1,0 (informacja o poziomie AQL fabrycznie naniesiona na opakowaniu), Przebądane zgodnie z EN 374-3 lub EN 16523-1 na min. 12 substancji chemicznych nie będących cytostatykami na min. 3 poziomie ochrony. Przebądane i odporne na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F 1671. Przebądane na przenikanie min. 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978-05. Dopuszczone do kontaktu z żywnością. Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej w KAT III. Opakowanie a' 100 szt., rozmiar od XS do XL (rozmiar do wyboru zamawiającego).	op.	62 000							
3.	Rękawice lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową, o uniwersalnym kształcie, mankiety zakorńczony pogrubionym brzegiem AQL ≤ 1,0; długość min. 240 mm, grubość palca rękawicy od 0,13 mm do 0,15 mm (ścianka pojedyncza), zawartość protein maksymalnie 30 µg/g, zgodnie z normą EN 455, EN 420. Rękawice oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej w KAT III, Przebądane i odporne na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F 1671. Przebądane zgodnie z EN 374-3 lub EN 16523-1 na min. 12 substancji chemicznych nie będących cytostatykami. Dopuszczone do kontaktu z żywnością. op. x 100 szt. rozmiar XS, S, M, L, XL (rozmiar do wyboru zamawiającego)	op.	23 000							

4.	<p>Rękawice nitylowe z długim mankietem o grubszych ściankach - grubość palca od 0,14 mm do 0,16 mm (ścianka pojedyncza), długość rękawicy min.280 mm, mikroteksturowana na całej powierzchni lub teksturowana na końcach palców. AQL s1,0. Rękawice oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej KAT III, zgodne z normami EN 455, EN 420. Przebadane i odporne na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F 1671. Przebadane na przenikanie min. 12 cytotatyków zgodnie z ASTM D 6978-05. Przebadane zgodnie z EN 374-3 lub EN 16523-1 na min. 6 substancji chemicznych nie będących cytotatykami na min. 6 poziomie ochrony. Wolne od akceleratorów chemicznych. Dopuszczone do kontaktu z żywnością. op.x 100 szt. rozmiarXS, S, M, L, XL (rozmiar do wyboru zamawiającego).</p>	op.	3 000							
----	--	-----	-------	--	--	--	--	--	--	--

RAZEM:

*Wymagany sposób obliczenia wartości brutto: ilość x Cena jedn. netto = Wartość netto + Wartość VAT = Wartość brutto

.....
 kwalifikowany podpis elektroniczny
 uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy

Lp.	Pakiet nr 2	Przedmiot dostawy	J.m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	VAT %	Cena brutto	Wartość brutto*	Nazwa handlowa	Numer katalogowy
1.		Rękawice chirurgiczne jalowe, lateksowe o anatomicznym kształcie, pudrowane; długość rękawicy min. 285 mm, teksturowane, AQL ≤0,65, zawartość protein maksymalnie 50 µg/g, grubość na palcu min.0,23 -0,24 mm (ścianka pojedyncza), mankiet rolowany wywinięty rękawice nie mogą być dodatkowo składane w połowie .Przebadane i odporne na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F 1671. Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej w KAT III. Rozmiar od 6 do 9 (rozmiar do wyboru zamawiającego). Opakowanie zewnętrzne foliowe.	para	24 000							
2.		Rękawice chirurgiczne jalowe, bezpudrowe z wewnętrzną warstwą bezlateksową (np. Polimer); AQL ≤ 0,65, długość rękawicy min. 285 mm, teksturowane,zawartość protein maksymalnie 20 µg/g, grubość na palcu min. 0,23 - 0,24 mm (ścianka pojedyncza) , mankiet rolowany wywinięty rękawice nie mogą być dodatkowo składane w połowie .Przebadane i odporne na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F 1671. Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej w KAT III. Rozmiar od 6 do 9 (rozmiar do wyboru zamawiającego). Opakowanie zewnętrzne foliowe.	para	120 000							
3.		Rękawice jalowe neoprenowe do przygotowywania cytostatyków, zarejestrowane jako produkt ochrony osobistej w KAT III, testowane na przenikalność większości najczęściej używanych cytostatyków w kontrolowanych dynamicznych warunkach, przebadane zgodnie z ASTM D 6978 na przenikalność następujących cytostatyków najczęściej przygotowywanych w pracowni (fluorouracyl, etoposyd, paklitaksel, ifosfamide, vincristine sulfate, methotrexate, decarbazine, carmustine, cyclophosphamide, doxorubicin hydrochloride), chlorowane i pokryte silikonem na zewnątrz, wewnętrzna powierzchnia poliuretanowa pokryta silikonem, AQL ≤ 1,0 długość rękawicy min.300 mm, prosty mankiet, rękawice nie mogą być dodatkowo składane w połowie, zgodnie z normą EN 374, EN 420. Przebadane i odporne na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F 1671. Rozmiar od 6 do 9 (rozmiar do wyboru zamawiającego) , opakowanie zewnętrzne foliowe	para	1 700							

4.	<p>Rękawice ortopedyczne, jałowe, lateksowe bezpydrowe - grubość ścianki palca 0,33 mm, zawartość protein maksymalnie 37 ug/g, długość min. 295, AQL \leq1,0, kolor brązowy (eliminacja refleksu i odbłasku) chlorowane, obustronnie silikonowane z wewnętrzną warstwą poliuretanową, powierzchnia teksturowana, równomiernie rolowany i wzmocnony mankiet z taśmą adhezyjną, kształt anatomiczny ze zróżnicowaniem na prawa i lewą dłoń, rozmiar od 6 do 9 (rozmiar do wyboru zamawiającego), opakowanie zewnętrzne foliowe.</p>	para	17 000											
5.	<p>Rękawice chirurgiczne jałowe bezpydrowe syntetyczne - neoprenowe, grubość palca 0,160 mm, długość min. 300, AQL \leq0,65, chlorowane, obustronnie silikonowane z wewnętrzną warstwą poliuretanową, powierzchnia lekko teksturowana, mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, kształt anatomiczny ze zróżnicowaniem na prawa i lewą dłoń. Przebądane i odporne na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F 1671. Rozmiar od 6 do 9 (rozmiar do wyboru zamawiającego). Opakowanie zewnętrzne foliowe.</p>	para	200											
6.	<p>Rękawice sekcyjne, bezpydrowe, długość min. 300 mm, grubość rękawicy 0,43 mm (ścianka pojedyncza), AQL \leq 1,0 zarejestrowane jako środek ochrony indywidualnej w KAT III, gładko zakończony mankiet bez rolowanego brzegu. Zgodne z normą EN 374, EN 388, EN 420. Opakowanie zewnętrzne foliowe., rozmiar 6,5-7, 7,5-8 (rozmiar do wyboru zamawiającego.)</p>	para	720											

7.	<p>Rękawice chirurgiczne jałowe, lateksowe bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor biały, mankiety rolowane z opaską samoprzylepną, dostępne w rozmiarach 6,0 – 9,0, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna chlorowana i silikonowana, powierzchnia wewnętrzna pokryta poliuretanem, silikonowana, długość rękawicy minimum 295 mm, grubość średnia na palcu 0.230 mm, średnia na dłoni 0.205 mm (ścianka pojedyncza, siła zrywu przed starzeniem min. 16 N oraz średnia po starzeniu 18 N poziom protein lateksu maksymalnie 37 µg/g, posiadające AQL ≤1.0, rękawice oznakowane jako wyrób medyczny w klasie IIa, oraz Środtek Ochrony Indywidualnej kategorii III, rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 374-1, EN 374-2, EN 374-3, EN 420, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671-07 (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 lub EN 16523-1, rękawice przebadane na przenikanie cytotatyków zgodnie z ASTM 6978, rękawice badane na zawartość alergenów lateksu kauczuku naturalnego metodą Fitkit (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium), rękawice badane na zawartość pozostałości chemicznych (akceleratorów chemicznych), oznakowane datą produkcji, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia, koperta wewnętrzna papierowa. Rozmiar od 6,5 do 8,5 (rozmiar do wyboru zamawiającego)</p>	para	300											
----	--	------	-----	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

RAZEM:

*Wymagany sposób obliczenia wartości brutto: ilość x Cena jedn. netto = Wartość netto + Wartość VAT = Wartość brutto

.....
 kwalifikowany podpis elektroniczny
 uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy

FORMULARZ OCENY JAKOŚCI

Ocena jakości zostanie dokonana na podstawie dostarczonych próbek.

Zgodnie z rozdziałem III pkt 3 SIWZ w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego Wykonawca zobowiązany jest do złożenia próbek:

3.1.	<p>Próbki (najpóźniej w dniu składania ofert do godz. 10:00) odstąpienie od wymogu użycia środków komunikacji elektronicznej przy składaniu próbek zgodnie z rozdziałem VI SIWZ FORMA PRZYGOTOWANIA I SKŁADANIA OFERT pkt. 4.4.</p> <p><u>Próbki należy złożyć w siedzibie Zamawiającego:</u></p> <p><u>Szpital Specjalistyczny im. J. K. Łukowicza, ul. Leśna 10, 89-600 Chojnice</u> <u>(dział zamówień publicznych p. 208-209; osoby upoważnione do przyjęcia próbek:</u> <u>Anna Tuszkiewicz – Rudnik, Katarzyna Tyborska, Joanna Narloch, Agnieszka Chmielewska)</u></p>
------	--

Ocenię będą podlegały parametry zawarte w tabeli. Punkty zostaną przyznane zgodnie z punktacją zamieszczoną w poniższej tabeli.

I. Pakiet nr 1.

1.1. Rękawice niejałowe lateksowe bezpudrowe

– zgodnie z opisem w załączniku nr 2, pakiet nr 1 poz. 1

LP	Parametr	Ocena	Parametry oferowane * (podać i wskazać oferowany parametr w dokumentacji)
1	Poziom szczelności (weryfikacja parametru na podstawie protokołu badań)	AQL 1,5 AQL poniżej 1,5	1 pkt 10 pkt
2	Poziom wytrzymałości (siła rozrywania przed starzeniem) (weryfikacja parametru na podstawie protokołu badań)	6,0 -6,99 N 7,0-7,49 N ≥7,5 N	1 pkt 5 pkt 10 pkt
3	Łatwość zakładania (weryfikacja parametru na podstawie próbek)	Ocena niniejszych parametrów dokonana zostanie na podstawie indywidualnej oceny przez członków komisji (następnie suma punktów zostanie podzielona przez 4 - członkowie komisji).	0-5 pkt
4	Czucie w palcach (weryfikacja parametru na podstawie próbek)		0-5 pkt
5	Elastyczność, dobra rozciągliwość (weryfikacja parametru na podstawie próbek)		0-5 pkt
		Max suma punktów - 35 pkt	
Łączna ilość pkt. którą otrzymał Wykonawca			

*Zamawiający wymaga **wskazania oferowanego parametru w dokumentacji**, na podstawie której oceniany będzie dany parametr.

1.1. Rękawice diagnostyczne nitrylowe bezpudrowe

– zgodnie z opisem w załączniku nr 2, pakiet nr 1 poz. 2

LP	Parametr	Ocena		Parametry oferowane * (podać i wskazać oferowany parametr w dokumentacji)
1	Poziom szczelności (weryfikacja parametru na podstawie protokołu badań)	AQL 1,0 AQL poniżej 1,0	1 pkt 10 pkt	
2	Poziom wytrzymałości (siła rozrywania przed starzeniem) (weryfikacja parametru na podstawie protokołu badań)	8.0-8.99 N 9.00-9.99 N ≥10 N	1 pkt 5 pkt 10 pkt	
3	Łatwość zakładania (weryfikacja parametru na podstawie próbek)	Ocena niniejszych parametrów dokonana zostanie na podstawie indywidualnej oceny przez członków komisji (następnie suma punktów zostanie podzielona przez 4 - członkowie komisji).	0-5 pkt	
4	Czucie w palcach (weryfikacja parametru na podstawie próbek)		0-5 pkt	
5	Elastyczność, dobra rozciągliwość (weryfikacja parametru na podstawie próbek)		0-5 pkt	
		Max suma punktów - 35 pkt		
Łączna ilość pkt. którą otrzymał Wykonawca				

*Zamawiający wymaga wskazania oferowanego parametru w dokumentacji, na podstawie której oceniany będzie dany parametr.

1.2. Rękawice lateksowe bezpudrowe

– zgodnie z opisem w załączniku nr 2, pakiet nr 1 poz. 3

LP	Parametr	Ocena		Parametry oferowane * (podać i wskazać oferowany parametr w dokumentacji)
1	Poziom szczelności (weryfikacja parametru na podstawie protokołu badań)	AQL 1,0 AQL poniżej 1,0	1 pkt 10 pkt	
2	Poziom wytrzymałości (siła rozrywania przed starzeniem) (weryfikacja parametru na podstawie protokołu badań)	8-8,99 N 9,00 N -9,49 N ≥ 9,5 N	1 pkt 7 pkt 15 pkt	
3	Zawartość białka (weryfikacja parametru na podstawie protokołu badań)	30 µg/g 20 – 25 µg/g Poniżej 20 µg/g	1 pkt 10 pkt 15 pkt	
4	Łatwość zakładania (weryfikacja parametru na podstawie próbek)	Ocena niniejszych parametrów dokonana zostanie na podstawie indywidualnej oceny przez członków komisji (następnie suma punktów	0-5 pkt	
5	Czucie w palcach (weryfikacja parametru na podstawie próbek)		0-5 pkt	
6	Elastyczność, dobra rozciągliwość (weryfikacja parametru na podstawie próbek)		0-5 pkt	

		zostanie podzielona przez 4 - członkowie komisji).		
		Max suma punktów - 55 pkt		
	Łączna ilość pkt. którą otrzymał Wykonawca			

*Zamawiający wymaga wskazania oferowanego parametru w dokumentacji, na podstawie której oceniany będzie dany parametr.

1.3. Rękawice nitrylowe do procedur wysokiego ryzyka

– zgodnie z opisem w załączniku nr 2, pakiet nr 1 poz. 4

LP	Parametr	Ocena		Parametry oferowane * (podać i wskazać oferowany parametr w dokumentacji)
1	Poziom szczelności (weryfikacja parametru na podstawie protokołu badań)	AQL 1,0 AQL poniżej 1,0	1 pkt 10 pkt	
2	Poziom wytrzymałości (siła rozrywania przed starzeniem) (weryfikacja parametru na podstawie protokołu badań)	8.0-8.99 N 9.00-9.99 N ≥10 N	1 pkt 5 pkt 10 pkt	
3	Łatwość zakładania (weryfikacja parametru na podstawie próbek)	Ocena niniejszych parametrów dokonana zostanie na podstawie indywidualnej oceny przez członków komisji (następnie suma punktów zostanie podzielona przez 4 - członkowie komisji).	0-5pkt	
4	Czucie w palcach (weryfikacja parametru na podstawie próbek)		0-5 pkt	
5	Elastyczność, dobra rozciągliwość (weryfikacja parametru na podstawie próbek)		0-5 pkt	
		Max suma punktów - 35 pkt		
	Łączna ilość pkt. którą otrzymał Wykonawca			

*Zamawiający wymaga wskazania oferowanego parametru w dokumentacji, na podstawie której oceniany będzie dany parametr.

.....
Kwalifikowany podpis elektroniczny
uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy

II. Pakiet nr 2.1. Pakiet nr 2 poz. 1 Rękawice chirurgiczne lateksowe pudrowane

LP	Parametr	Ocena	Parametry oferowane * (podać i wskazać oferowany parametr w dokumentacji)
1	Poziom szczelności (weryfikacja parametru na podstawie protokołu badań)	AQL 0,65 AQL poniżej 0,65	1 pkt 10 pkt
2	Poziom wytrzymałości (siła rozrywania przed starzeniem) (weryfikacja parametru na podstawie protokołu badań)	15 N – 15,5N 15,6 N- 16N powyżej 16N	1 pkt 5 pkt 10 pkt
3	Zawartość protein	46 -50,00 µg/g 40 -45,99µg/g Poniżej 40µg/g	1 pkt 5 pkt 10 pkt
4	Łatwość zakładania (weryfikacja parametru na podstawie próbek)	Ocena niniejszych parametrów dokonana zostanie na podstawie indywidualnej oceny przez członków komisji (następnie suma punktów zostanie podzielona przez 4 - członkowie komisji).	0-10 pkt
5	Czucie w palcach (weryfikacja parametru na podstawie próbek)		0-10 pkt
6	Elastyczność, dobra rozciągliwość (weryfikacja parametru na podstawie próbek)		0-10 pkt
		Max suma punktów - 60 pkt	
Łączna ilość pkt. którą otrzymał Wykonawca			

*Zamawiający wymaga wskazania oferowanego parametru w dokumentacji, na podstawie której oceniany będzie dany parametr.

2. Pakiet nr 2 poz.2 Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe z wew. warstwą np. polimerową

LP	Parametr	Ocena	Parametry oferowane * (podać i wskazać oferowany parametr w dokumentacji)
1	Poziom szczelności (weryfikacja parametru na podstawie protokołu badań)	AQL 0,65 AQL poniżej 0,65	1 pkt 10 pkt
2	Poziom wytrzymałości (siła rozrywania przed starzeniem) (weryfikacja parametru na podstawie protokołu badań)	15N-15,5N 15,6-16 N powyżej 16 N	1 pkt 5 pkt 10 pkt
3	Zawartość protein	20,00 µg/g 19,99 µg/g - 10µg/g poniżej 10µg/g	1 pkt 5 pkt 10 pkt

4	Łatwość zakładania (weryfikacja parametru na podstawie próbek)	Ocena niniejszych parametrów dokonana zostanie na podstawie indywidualnej oceny przez członków komisji (następnie suma punktów zostanie podzielona przez 4 - członkowie komisji).	0-10 pkt	
5	Czucie w palcach (weryfikacja parametru na podstawie próbek)		0-10 pkt	
6	Elastyczność, dobra rozciągliwość (weryfikacja parametru na podstawie próbek)		0-10 pkt	
		Max suma punktów - 60 pkt		
Łączna ilość pkt. którą otrzymał Wykonawca				

*Zamawiający wymaga wskazania oferowanego parametru w dokumentacji, na podstawie której oceniany będzie dany parametr.

3. Pakiet nr 2 poz. 3 Rękawice jałowe neoprenowe bezpudrowe do cytostatyków

LP	Parametr	Ocena	Parametry oferowane * (podać i wskazać oferowany parametr w dokumentacji)
1	Poziom szczelności (weryfikacja parametru na podstawie karty technicznej producenta)	AQL 1,0 AQL) poniżej 1,0	1 pkt 10 pkt
2	Poziom wytrzymałości (siła rozrywania przed starzeniem) (weryfikacja parametru na podstawie karty technicznej producenta)	12N-12,5 N 12,6N-13 N powyżej 13 N	1 pkt 5 pkt 10 pkt
3	Łatwość zakładania (weryfikacja parametru na podstawie próbek)	Ocena niniejszych parametrów dokonana zostanie na podstawie indywidualnej oceny przez członków komisji (następnie suma punktów zostanie podzielona przez 4 - członkowie komisji).	0-10 pkt
4	Czucie w palcach (weryfikacja parametru na podstawie próbek)		0-10 pkt
5	Elastyczność, dobra rozciągliwość (weryfikacja parametru na podstawie próbek)		0-10 pkt
		Max suma punktów - 50 pkt	
Łączna ilość pkt. którą otrzymał Wykonawca			

*Zamawiający wymaga wskazania oferowanego parametru w dokumentacji, na podstawie której oceniany będzie dany parametr.

4. Pakiet nr 2 poz. 4 Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe ortopedyczne

LP	Parametr	Ocena	Parametry oferowane * (podać i wskazać oferowany parametr w dokumentacji)
1	Poziom szczelności (weryfikacja parametru na podstawie karty technicznej producenta)	AQL 1,0 AQL poniżej 1,0	1 pkt 10 pkt
2	Poziom wytrzymałości (siła rozrywania przed starzeniem) (weryfikacja parametru na podstawie karty technicznej producenta)	< 26N 26N-27N powyżej 27 N	1 pkt 5 pkt 10 pkt
3	Zawartość protein(weryfikacja parametru na podstawie karty technicznej producenta)	35- 37µg/g 30-34,99µg/g Poniżej 30µg/g	1 pkt 5 pkt 10 pkt
4	Łatwość zakładania (weryfikacja parametru na podstawie próbek)	Ocena niniejszych parametrów dokonana zostanie na podstawie indywidualnej oceny przez członków komisji (następnie suma punktów zostanie podzielona przez 4 - członkowie komisji).	0-10 pkt
5	Czucie w palcach (weryfikacja parametru na podstawie próbek)		0-10 pkt
6	Elastyczność, dobra rozciągliwość (weryfikacja parametru na podstawie próbek)		0-10 pkt
		Max suma punktów - 60 pkt	
Łączna ilość pkt. którą otrzymał Wykonawca			

*Zamawiający wymaga wskazania oferowanego parametru w dokumentacji, na podstawie której oceniany będzie dany parametr.

5. Pakiet nr 2 poz. 5 Rękawice chirurgiczne neoprenowe bezpudrowe

LP	Parametr	Ocena	Parametry oferowane * (podać i wskazać oferowany parametr w dokumentacji)
1	Poziom szczelności (weryfikacja parametru na podstawie karty technicznej producenta)	AQL 0,65 AQL poniżej 0,65	1 pkt 10 pkt
2	Poziom wytrzymałości (siła rozrywania przed starzeniem) (weryfikacja parametru na podstawie karty technicznej producenta)	9N-9,4N 9,5 N-9,9N Powyżej 9,9 N	1 pkt 5 pkt 10 pkt
3	Łatwość zakładania (weryfikacja parametru na podstawie próbek)	Ocena niniejszych parametrów dokonana	0-10 pkt

4	Czucie w palcach (weryfikacja parametru na podstawie próbek)	zostanie na podstawie indywidualnej oceny przez członków komisji (następnie suma punktów zostanie podzielona przez 4 - członkowie komisji).	0-10 pkt	
5	Elastyczność, dobra rozciągliwość (weryfikacja parametru na podstawie próbek)		0-10 pkt	
		Max suma punktów - 50 pkt		
	Łączna ilość pkt. którą otrzymał Wykonawca			

*Zamawiający wymaga wskazania oferowanego parametru w dokumentacji, na podstawie której oceniany będzie dany parametr.

6. pakiet nr 2 poz. 6 Rękawice sekcyjne lateksowe bezpudrowe

LP	Parametr	Ocena	Parametry oferowane * (podać i wskazać oferowany parametr w dokumentacji)
1	Poziom szczelności (weryfikacja parametru na podstawie karty technicznej producenta)	AQL 1,0 AQL poniżej 1,0	1 pkt 10 pkt
2	Zawartość protein	55- 57µg/g 50-54,99µg/g Poniżej 50µg/g	1 pkt 5 pkt 10 pkt
3	Łatwość zakładania (weryfikacja parametru na podstawie próbek)	Ocena niniejszych parametrów dokonana zostanie na podstawie indywidualnej oceny przez członków komisji (następnie suma punktów zostanie podzielona przez 4 - członkowie komisji).	0-10 pkt
4	Czucie w palcach (weryfikacja parametru na podstawie próbek)		0-10 pkt
5	Elastyczność, dobra rozciągliwość (weryfikacja parametru na podstawie próbek)		0-10 pkt
		Max suma punktów - 50 pkt	
	Łączna ilość pkt. którą otrzymał Wykonawca		

*Zamawiający wymaga wskazania oferowanego parametru w dokumentacji, na podstawie której oceniany będzie dany parametr.

7. pakiet nr 2 poz.7 Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe

LP	Parametr	Ocena	Parametry oferowane * (podać i wskazać oferowany parametr w dokumentacji)
1	Poziom szczelności (weryfikacja parametru na podstawie karty technicznej producenta)	AQL 1,0 AQL poniżej 1,0	1 pkt 10 pkt
2	Poziom wytrzymałości (siła rozrywania przed starzeniem) (weryfikacja parametru na podstawie karty technicznej producenta)	16 N – 16,5N 16,6 N- 18N powyżej 18N	1 pkt 5 pkt 10 pkt
3	Zawartość protein(weryfikacja parametru na podstawie karty technicznej producenta)	35- 37 µg/g 30-34,99µg/g Poniżej 30µg/g	1 pkt 5 pkt 10 pkt
4	Łatwość zakładania (weryfikacja parametru na podstawie próbek)	Ocena niniejszych parametrów dokonana zostanie na podstawie indywidualnej oceny przez członków komisji (następnie suma punktów zostanie podzielona przez 4 - członkowie komisji).	0-10 pkt
5	Czucie w palcach (weryfikacja parametru na podstawie próbek)		0-10 pkt
6	Elastyczność, dobra rozciągliwość (weryfikacja parametru na podstawie próbek)		0-10 pkt
		Max suma punktów - 60 pkt	
	Łączna ilość pkt. którą otrzymał Wykonawca		

*Zamawiający wymaga wskazania oferowanego parametru w dokumentacji, na podstawie której oceniany będzie dany parametr.

.....
Kwalifikowany podpis elektroniczny
uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy