

Olsztyn, dnia 06-12-2019

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny w Olsztynie
ul. Żołnierska 18
10 – 561 Olsztyn

do wiadomości uczestników postępowania

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego **na dostawę rękawic chirurgicznych** (*Biuletyn Zamówień Publicznych, Ogłoszenie 629955-N-2019 z dnia 2019-11-29*).

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, informujemy, iż w przedmiotowym postępowaniu do Zamawiającego wpłynęły następujące wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Dotyczy zapisów SIWZ VI B. 5.

Prosimy o wyjaśnienie czy dla rękawic chirurgicznych jałowych (poz. 1, 2, 4) wymagana ilość próbek to 3 pary czyli najmniejsza jednostka sprzedaży czy 3 opakowania? Proponujemy 15 par, mix rozmiarów dla każdej z pozycji w zakresie rękawic chirurgicznych jałowych w poz. 1,2,4.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia szczegółowo określił, że wymaga próbek w ilości 3 OPAKOWAŃ handlowych do każdej pozycji, na którą Wykonawca składa ofertę. Zamawiający nie wyraża zgody na próbki w ilości 15 par rękawic.

poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic o zawartości protein <30 µg/g, niedwuwarstwowe (technologia dwóch lub więcej warstw stosowana jest przy rękawicach bezpudrowych, gdzie za drugą i kolejną warstwę uważa się np. polimeryzowane rękawic, w przypadku rękawicy pudrowanej warstwowość zastępuje puder) o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ. Pragniemy nadmienić iż proponowana rękawica jest aktualnie stosowana w Państwa placówce bez zastrzeżeń.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie podania ceny za opakowanie handlowe lub do 4 miejsc po przecinku.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga zaoferowanie ceny dla jednostki miary określonej w Formularzu cenowym i nie dopuszcza możliwości wyceny opakowań rękawic. Jednocześnie dopuszcza możliwość zaoferowania ceny z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic pakowanych po 200szt

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje wielkości opakowań zgodnych z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy zapisów SIWZ

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe i dopuszcza możliwość złożenia stosownego oświadczenia wraz z ofertą przetargową.

poz. 3

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

Rękawice medyczne, diagnostyczne, niesterylne, nitrylowe, elastyczne, wytrzymałe, z dobrze dopasowanym mankietem w postaci równomiernie rolowanego brzegu, pasujące na prawą i lewą dłoń, oznaczenie CE, spełniające wymogi norm EN 374 – 1,2,3 dopuszcza się wyłączenie punktu 5.3.2 w normie 374-1 **lub równoważne** EN 455-1-2-3-4, rozmiar S, M, L, opakowanie 200 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaoferowania rękawic o charakterystyce zaproponowanej przez Wykonawcę, jednak nie dopuszcza możliwości zaoferowania rękawic w opakowaniach po 200 sztuk. Zaoferowane rękawice winny być w opakowaniach max. 100 sztuk.

poz. 1

Czy Zamawiający w pozycji nr 1 oprócz asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia dopuści również rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, obustronnie chlorowane (*pragniemy nadmienić, iż proces chlorowania (działanie chloru, neutralizacja i wielokrotne płukanie) powoduje modyfikację powierzchni rękawicy celem obniżenia tarcia powierzchniowego, dodatkowo usuwane są akceleratory chemiczne wywołujące alergie typu IV. Rękawice chlorowane są „czystsze”, wywołują mniej podrażnień skóry, a pH na powierzchni zbliżone jest do pH wody. Proces polimeryzacji rękawic nitrylowych występuje wtedy, gdy zmniejszona jest liczba procesów płukania rękawicy*), mikroteksturowane, kształt anatomiczny zróżnicowany na prawą i lewą dłoń, mankiet z prostym zakończeniem, o średniej grubości ścianki na palcu: 0,22mm, na mankiecie: 0,24mm, długość min. 285mm, siła zrywu przed starzeniem 18N, AQL max 1,0; niski poziom protein lateksowych- poniżej 30µg/g (wg EN 455-3), pozbawione alergenów lateksowych: Hev b1, hev b3, hev b5-potwierdzone testem FitKit, pozbawione pirogenów (wg ISO 10993-11), odporne na przenikanie patogenów krwiopochodnych wg AVPP, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, zgodne z EN 455-1,2,3,4, EN 556, ISO 11137-1, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane

na pół, dispenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory umożliwiające zwrot nieużytych rękawic; rozm.. 5,5-9,0?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

poz. 3

Czy Zamawiający w pozycji nr 3 oprócz asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia dopuści również rękawice diagnostyczne i ochronne, nitylowe, bezpudrowe, długość min 240mm, o grubości: na palcu $0,09\pm 0,02$ mm, na dłoni $0,07\pm 0,02$ mm, teksturowane na końcach palców, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III, AQL 1,0 - fabryczny nadruk na opakowaniu, zgodne z EN ISO 374-1 (typ B) i EN ISO 374-5-potwierdzone piktogramem na opakowaniu, odporne przez min 60 min na aktywne składniki środków dezynfekcyjnych: izopropanol 70%, chlorek benzalkoniowy min 10%, kwas nadoctowy min 0,4% - potwierdzone wynikami badań jednostki niezależnej wg EN 16523 i nadrukiem na opakowaniu, odporne przez min 60 min na min 10 cytostatyków – wyniki badań wg ASTM D6978 z jednostki niezależnej, pozbawione tiuramów i MBT – potwierdzone wynikami badań HPLC z jednostki niezależnej, proces produkcyjny zgodny z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, OHSAS 18001. Pakowane mechanicznie (ograniczenie kontaminacji) w sposób uporządkowany – potwierdzone na opakowaniu, Op. a'100 sztuk, rozm. XS-XL?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

poz. 3

Czy Zamawiający w pozycji nr 3 oprócz asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia dopuści również rękawice nitylowe, diagnostyczne i ochronne, bezpudrowe, chlorowane i polimeryzowane od wewnątrz, teksturowane na końcach palców, w kolorze niebieskim, AQL 1,0 potwierdzone fabrycznym nadrukiem na opakowaniu, długość min 240mm, grubość na palcu $0,10\pm 0,01$ mm, na dłoni $0,07\pm 0,01$ mm, na mankiecie $0,06\pm 0,01$ mm, zgodne z EN 455-1,2,3, EN 420, EN ISO 374-1(typB) i EN ISO 374-5-potwierdzone piktogramem na opakowaniu, op. a100szt, rozm. XS-XL?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

poz. 3

Czy Zamawiający w pozycji nr 3 będzie wymagał rękawicy diagnostycznej nitylowej odpornej przez min 60 min na aktywne składniki środków dezynfekcyjnych: izopropanol 70%, chlorek benzalkoniowy min 10%, kwas nadoctowy min 0,4% - potwierdzone wynikami badań jednostki niezależnej wg EN 16523 i nadrukiem na opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego. Wszelkie wymogi dotyczące rękawic zostały przedstawione w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

poz. 3

Czy Zamawiający w pozycji 3 będzie wymagał rękawicy diagnostycznej nitylowej o podwyższonym poziomie szczelności AQL 1.0 potwierdzonym fabrycznym nadrukiem na opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego. Wszelkie wymogi dotyczące rękawic zostały przedstawione w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

poz. 3

Czy Zamawiający w pozycji 3 będzie wymagał rękawicy diagnostycznej nitylowej charakteryzującej się łatwością pojedynczego dozowania rękawic z opakowania ze względu na naprzemienne, uporządkowane ułożenie w dyspenserze, w technologii mechanicznego pakowania ograniczającego kontaminację rękawic – potwierdzone fabrycznym nadrukiem na opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego. Wszelkie wymogi dotyczące rękawic zostały przedstawione w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poziomie protein <37 ug/g. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

poz. 3

Czy w związku ze zmianą przepisów dotyczących środków ochrony osobistej, Zamawiający będzie oczekiwał, aby dostarczane rękawice posiadały oznakowanie według aktualnego stanu prawnego, w tym posiadały co najmniej poziom ochrony typ B?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego. Wszelkie wymogi dotyczące rękawic zostały przedstawione w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

poz. 4

Prosimy o dopuszczenie rękawic neoprenowych bezpudrowych o wewnętrznym pokryciu polimerowym w technologii Smooth Donning™ gwarantuje bezproblemowe nakładanie na suche i wilgotne dłonie. Powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana (idealna dla procedur wymagających podwyższonej chwytności), całkowicie wykonana z polimeru chlorobutadienowego. Kształt anatomiczny zróżnicowany na prawą i lewą dłoń. Mankiet rolowany, wzmocniony strefą adhezyjną, zapobiega rozwijaniu i rozdarciu. Przeznaczone dla osób uczulonych na lateks i z problemami skórnymi? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższych rękawic:

Rękawice chirurgiczne, Półsyntetyczne: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nitryl, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, grubość na palcu 0,25 mm, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 ug/g rękawicy, mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie, badania na przenikalność cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978-05 (raport z wynikami badań). Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

poz. 1-4

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga aby zgodność z normą EN 455 była potwierdzona przez europejską jednostkę notyfikowaną z listy NANDO.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zgodnie z wymogami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia wymaga aby zaoferowane rękawice były zgodne z powyższą normą

poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice z wyceną za opakowanie a'100 z przeliczeniem ilości opakowań, pozostałe warunki zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga zaoferowanie ceny dla jednostki miary określonej w Formularzu cenowym i nie dopuszcza możliwości wyceny opakowań rękawic.

poz. 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. 280-300mm w zależności od rozmiaru, pozostałe warunki zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

*Dyrektor
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
w Olsztynie
Irena Kierzkowska*