



JEDNOSTKA
SAMORZĄDU
WOJEWÓDZTWA
POMORSKIEGO



Słupsk, dnia 21.04.2017 r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: „Dostawa rękawic chirurgicznych i diagnostycznych” - nr sprawy 26/PN/2017

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie nr 1:

„Pakiet 1 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści rękawice niejałowe, diagnostyczne, lateksowe o następujących parametrach:

- poziom protein 29 µg/g
- grubość rękawicy na palcu 0,11 mm
- przebadanych na przenikalność 18 substancji chemicznych, w tym 3 substancji na poziomie 1, 1 substancji na poziomie 2 i 5 substancji na poziomie 6, potwierdzonych kartą danych technicznych wystawioną przez producenta?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 2:

„Pakiet 1 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści rękawice niejałowe, diagnostyczne, nitylowe, bezpudrowe o następujących parametrach:

- gładkie, chropowate palce
- AQL 1,5
- grubość rękawicy na palcu 0,12 mm
- przebadane na odporność na 14 cytostatyków, w tym: Carmustine, Cisplatin, Cylcophosphamide, Dacarbazine, Doxorubicin Hydrochloride, Etoposide, Methotrexate, Mitomycin C, Mitoxantrone, Paclitaxel, Vincristine, potwierdzone kartą danych technicznych wystawioną przez producenta?
- spełnianie normy EN 374-3 potwierdzone kartą danych technicznych wystawioną przez producenta.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 3:

„Pakiet 1 poz. 3: Czy Zamawiający dopuści rękawice niejałowe, diagnostyczne nitylowe bezpudrowe o następujących parametrach:

- Siła zrywu przed starzeniem 8,7 N
- przebadane na odporność na 14 cytostatyków, w tym: Carmustine, Cisplatin, Cylcophosphamide, Dacarbazine, Doxorubicin Hydrochloride, Etoposide, Methotrexate,

Mitomycin C, Mitoxantrone, Paclitaxel, Vincristine, potwierdzone kartą danych technicznych wystawioną przez producenta?

- przebadanych na przenikalność min. 7 substancji chemicznych na szóstym poziomie, potwierdzone kartą danych technicznych wystawioną przez producenta”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 4:

„Pakiet 1 poz. 4: Czy Zamawiający dopuści Rękawice diagnostyczne lateksowe pudrowane o następujących parametrach:

- gładkie, chropowate palce
- poziom protein 85 µg/g
- grubość rękawicy na palcu 0,11 mm”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 5:

„Pakiet 1 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu normy EN 388?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 6:

„Pakiet 1 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawiczek zgodnych z normą EN 374 w zakresie „niska odporność chemiczna” i „Mikroorganizmy” (z wyłączeniem pkt 5.3.2)?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza tylko „niską odporność chemiczną” (z wyłączeniem pkt 5.3.2)”

Pytanie nr 7:

„Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?”

Odp. Zamawiającego: TAK.

Pytanie nr 8:

„Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 1 wzoru umowy wyrażenie „5% wartości umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „5% niezrealizowanej wartości umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku zerwania umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższyć wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 9:

„Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 2-4 wzoru umowy zostało wykreślone wyrażenie „lub opóźnienia”?

Uzasadnione jest aby kara była naliczana tylko za zwłokę (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde

opóźnienie w wykonaniu umowy." Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 3 sierpnia 2015 r. KIO 1546/15 stwierdzając „*uprawnienie do dochodzenia kar umownych w wypadku zaistnienia opóźnienia (a nie zwłoki) powoduje nieślusne obciążanie wykonawcy skutkami okoliczności, za które nie będzie on ponosił winy i nie będzie miał żadnego wpływu na ich zaistnienie. Obciążenie wykonawcy ryzykiem za wszelkie zdarzenia prowadzące do nieterminowego spełnienia świadczenia w sposób oczywisty prowadzi do zachwiania równowagi stron stosunku zobowiązaniowego, będącej jego właściwością, co pozostaje w sprzeczności z zasadą swobody umów, o jakiej mowa w art. 353¹ k.c.*”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 10:

„Zważywszy na możliwość przedłużenia okresu obowiązywania umowy na podstawie § 8 ust. 3 pkt 4) umowy, czy Zamawiający uzupełni wzór umowy o postanowienia wymagane przez art. 142 ust. 5 pkt 2) i 3) ustawy Prawo zamówień publicznych?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 11:

„**Cześć nr 5, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na dłoni: 0,20 mm, o długości 278 mm dla rozmiaru 5,5 (pozostałe długości zgodne z wymaganiami tj. min 280 mm) z oznaczeniem rozmiaru na rękawicy, nazwa producenta na opakowaniu? Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12:

„**Cześć nr 5, pozycja 2** Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubościach: palec: 0,21 mm +/- 0,02, dłoń: 0,20 mm +/-0,02, mankiet: 0,14 mm +/-0,02, długość zgodna z wymaganiami tj. min. 280 mm, rozciągliwość przed starzeniem 650% z oznaczeniem rozmiaru na rękawicy, nazwa producenta na opakowaniu? Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13:

„**Cześć nr 5, pozycja 1,2** Czy Zamawiający wyrazi zgodę by na potwierdzenie parametrów załączyć kartę techniczną dystrybutora?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 14:

„**Cześć nr 7, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści rękawice polimerowane obustronnie ze specjalną warstwą antypoślizgową na całej powierzchni, o długości min. 285 mm, grubość na palcu: 0,23 mm +/-0,02?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15:

„**Cześć nr 7, pozycja 1** Czy Zamawiający wyrazi zgodę by na potwierdzenie parametrów załączyć kartę techniczną dystrybutora?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zamawiający wymaga załączenia wyników badań producenta lub wyników badań niezależnych, nie starszych niż sprzed 2015 roku, potwierdzających parametry oferowanych rękawic lub kartę techniczną producenta.

Pytanie nr 16:

„Część 1, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania alternatywnie rękawice przebadane na przenikalność leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978 na min. 15 substancji, w tym: Carmustine, Cisplatin, Cyclophosphamide (Cytosan), Cytarabine, Dacarbazine, Doxorubicin Hydrochloride, Etoposide (Toposar), Fluorouracil, Ifosfamide, Methotrexate, Mitomycin C, Mitoxantrone, Paclitaxel (Taxol), Thiotepa, Vincristine Sulfate.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17:

„Część 2, poz. 4 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic w kolorze kremowym eliminującym refleks i odbłask”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 18:

„Część 3, poz. 1 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o długości 300-305mm.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 19:

„Część 3, poz. 2 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic w rozmiarach: 6.5-7.0; 7.5-8.0; 8.5-9.0; 9.5-10.0.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20:

„Część 3, poz. 2 W związku z tym, iż w pozycji nr 2 opisana jest rękawica nie będąca wyrobem medycznym zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu przebadania rękawicy na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671, przy zachowaniu pozostałych wymogów siwz.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający odstępuje w Części 3, poz. 2. od wymogu przebadania rękawicy na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671, przy zachowaniu pozostałych wymogów siwz..

Pytanie nr 21:

„Część 3, poz. 3 Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy dla poz. 3 nie zaszła omyłka w jednostce miary (kolumna 3 w formularzu asortymentowo - cenowym)? Prosimy o potwierdzenie czy jednostką miary miało być opakowanie a'100 sztuk? Jeśli tak, to prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga 180 op. a'100 sztuk?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający w Części nr 3 poz. 3 wymaga 180 op. a'100 sztuk. W załączeniu zmodyfikowany Załącznik nr 2.

Pytanie nr 22:

„Pakiet 7, poz. 1 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o nieznacznie różniącej się od wymaganej grubości na palcu 0,160mm, zewnętrznie chlorowanej i silikonowanej, wewnętrznie pokrywana poliuretanem i silikonowana, w opakowaniu folia/ papier syntetyczny Tyvek, pozostałe parametry zgodne z siwz.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 23:

„Dot. SIWZ, rozdz. 7, pkt. 6, ppkt. 3) Prosimy o potwierdzenie czy wymóg opisany w specyfikacji dotyczący roku badań 2014/2015 odnosi się tylko do raportów z badań producenta

lub wyników badań niezależnych potwierdzających parametry oferowanych rękawic badanych zgodnie z normą EN 455 (tj. AQL, długość, grubość, siła zrywu, zawartość protein).”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający potwierdza. Wymóg nie dotyczy zawartości protein.

Pytanie nr 24:

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje rękawic oznakowanych jako medyczne i ochronne kategorii III, przebadanych według metodologii opisanych w normach wymienionych w SIWZ i spełniających wymagania norm EN 374-1 (z wyłączeniem punktu 5.3.2), 2, 3 tj. w zakresie będącym podstawą do uzyskania certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikowaną dla Środka ochrony osobistej kategorii III?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający oczekuje rękawic oznakowanych jako medyczne i ochronne kategorii III, spełniających wymagania norm EN 374-1 (z wyłączeniem punktu 5.3.2).

Pytanie nr 25:

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający w celu weryfikacji dopuści potwierdzenia parametrów zaoferowanych rękawic Kartą techniczną dystrybutora/ dokumentem producenta? Pragniemy zauważyć, że Kartę Techniczną wystawia się na podstawie szeregu licznych testów dla wielu serii, nie tylko jednej jak w przypadku raportu i dzięki temu deklaruje powtarzalność parametrów dla wszystkich stosowanych przez użytkownika rękawic.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zamawiający wymaga załączenia wyników badań producenta lub wyników badań niezależnych, nie starszych niż sprzed 2015 roku, potwierdzających parametry oferowanych rękawic lub kartę techniczną producenta.

Pytanie nr 26:

„Część 1 Prosimy Zamawiającego o możliwość załączenia wyników badań producenta lub wyników badań niezależnych sprzed 2015 r.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 27:

„Część 1 Poz. 1

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic przebadanych na min. 12 substancji chemicznych na min. 1 poziomie w tym 8 substancji chemicznych na min. 4 poziomie, pakowanych po max 100 szt.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających poziom protein < 34,6 µg/g.

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic przebadanych na przenikanie min. 3 substancji chemicznych najczęściej używanych w placówkach medycznych.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 28:

„Część 1 Poz. 2

1. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od przebadania rękawic na wszystkie substancje z załącznika A, które uwzględniają jedynie substancje stosowane w przemyśle (Lista w tabeli nr 1) na rzecz badań na przenikanie 70% izopropanolu, 33% Formaliny, występujące w środkach dezynfekcyjnych oraz cytostatyków.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych bezpudrowych o dobrej wrażliwości dotykowej, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, oznakowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony osobistej

kategori III, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach. AQL<1,5, grubość na palcu min. 0,09 mm – potwierdzone raportem na podstawie badań wykonanych w laboratorium producenta. Zgodne z normami EN 455, EN 374-1 (z wyłączeniem pkt. 5.3.2), -2, -3, EN 420 – informacja na opakowaniu. Rękawice posiadające badania na min. 8 związków chemicznych wg EN 374-3 lub alternatywnej, w tym zasadę organiczną i nieorganiczną, kwas organiczny i nieorganiczny, 33% formalinę i 70% izopropanol na min. 1 poziomie ochrony (raport jednostki niezależnej od producenta załączony do oferty), informacja o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji oraz min. 15 cytostatyków wg. ASTM D 6978-05 (raport załączony do oferty). Rozmiary XS-XL pakowane po 100 sztuk. Oznakowanie kolorystyczne w zależności od rozmiaru.

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych do badań, cienkie, grubość na palcach 0,1 +/-0,02 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, polimeryzowane wewnątrz, AQL 1,0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), zgodność z normą EN 455 potwierdzona przez jednostkę notyfikowaną, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374-1 (z wyłączeniem pkt. 5.3.2), -2, -3 z poziomami ochrony, EN 420). Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 Przebadane na działanie min. 15 cytostatyków, w tym min. Karmustyny, Winkrystyny, Mitomycyny C, Metotrexatu, Melphalanu potwierdzone raportami z wynikami badań. badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Certyfikaty zgodności z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001, OHSAS 18001. Rozmiary XS-XL, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk). Oznaczenie rozmiaru co najmniej na 5. ściankach opakowania.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 29:

„Część 1 Poz. 3

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubość na palcu min. 0,11 mm. Zgodne z normami EN 455, EN 374-1 (z wyłączeniem pkt. 5.3.2), -2, -3, EN 420 – informacja na opakowaniu. Rękawice posiadające badania na min. 8 związków chemicznych wg EN 374-3 lub alternatywnej, na min. 1 poziomie ochrony, informacja o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji oraz min. 15 cytostatyków wg. ASTM D 6978-05 (raport załączony do oferty), siła zrywania zgodnie z normą 455 - min. 6N. Opakowanie max 100 sztuk.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o sile zrywania min. 7 N posiadających barierowość dla min. 14 substancji chemicznych wg EN 374-3, na 6 poziomie ochrony. Opakowanie max 100 sztuk.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 30:

„Część 1 Poz. 4

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających poziom protein $\leq 115 \mu\text{g/g}$.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 31:

„Część 2 Poz. 1

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic sterylnych lateksowych pudrowanych o długości całkowitej zgodnej z wytycznymi ustawodawcy określonymi w normie EN 455-2,

zgodnymi z wymogami ASTM D3577 i ISO 10282, wynoszącej dla rozmiaru 6 i 6,5 – min. 260 mm, 7 i 7,5 oraz 8 – min. 275 mm oraz dla 8,5 i 9 – 285 mm, która w pełni zakrywa mankiet fartucha i zapewnia bezpieczeństwo pracy podczas zabiegu chirurgicznego. Powierzchnia mikroteksturowana na całej powierzchni, zapewniająca dobrą chwytność. Mankiet anatomicznie prosty dodatkowo wzmocniony pogrubionym i rolowanym brzegiem. AQL \leq 1.0. Poziom protein $< 30 \mu\text{g/g}$ potwierdzony badaniami niezależnego laboratorium od producenta. Opakowanie jednostkowe podwójne: zewnętrzne papierowe foliowane, wewnętrzne papierowe, pakowane po max 70 par.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nieznacznie różniącej grubości konwencjonalnej rękawicy wynoszącej min. na palcu $0,21 \pm 0,01$ mm. Mankiet anatomicznie prosty dodatkowo wzmocniony pogrubionym i rolowanym brzegiem. Długość rękawicy min. 289 mm. AQL \leq 1.0. Obniżony poziom protein wynoszący $< 37 \mu\text{g/g}$. Opakowanie hermetyczne foliowe, pakowane po 50 par.

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających niski poziom protein $< 70 \mu\text{g/g}$ rękawicy, co zgodnie z dostępną literaturą fachową jest poziomem zapewniającym minimalne ryzyko wystąpienia objawów alergii na lateks.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 32:

„Część 2 Poz. 2

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o dł. 260-285 mm w zależności od rozmiaru, która w pełni zakrywa mankiet fartucha i zapewnia bezpieczeństwo pracy podczas zabiegu chirurgicznego. Pragniemy podkreślić, że różnica w długości rękawic wynika jedynie z wielkości – długości samej dłoni, na którą dany rozmiar jest przeznaczony, natomiast długość samego mankietu pozostaje niezmienna dla wszystkich rozmiarów. Siła zrywania przed starzeniem min, 14 N. Powierzchnia mikroteksturowana na całej powierzchni, zapewniająca dobrą chwytność. Wewnętrzna warstwa polimerowa (poliuretanowa) o strukturze sieci, ułatwiająca nakładanie na suche i wilgotne dłonie. Mankiet równomiernie rolowany z pogrubionym brzegiem, zabezpieczający przed zsuwaniem się rękawicy. Poziom protein $< 10 \mu\text{g/g}$ potwierdzony badaniami niezależnego laboratorium od producenta.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nieznacznie różniącej grubości konwencjonalnej rękawicy wynoszącej na palcu min. 0,21 -0,22 mm, korzystnie wpływającej na barierowość materiału. Długość min. 284 mm, w pełni zakrywająca mankiet fartucha. Wewnętrzna warstwa syntetyczna, polimerowa (poliuretanowa). Siła zrywania min. 16,4 N. Mankiet rolowany, pogrubiony brzeg, bez opaski przylepnej. Opakowanie hermetyczne foliowe, pakowane po 50 par.

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic chirurgicznych antyalergicznymi, bezpudrowymi, półsyntetycznymi: lateksowo-nitrylowymi, trójwarstwowymi. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, antypoślizgowa. Warstwa wewnętrzna 100% nitryl, dodatkowo pokrytej warstwą silikonu, co uniemożliwia kontakt dłoni z proteinami lateksu, dając jednocześnie komfort użytkowania naturalnej gumy przy jednocześnie wysokiej barierowości syntetyku i stanowi korzystne ekonomicznie rozwiązanie. Grubość na palcu min. 0,21 mm. Obniżony poziom AQL po zapakowaniu 0,65, siła zrywania min. 16 N. Opakowanie max 50 par, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 33:

„Część 2 Poz. 3

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic lateksowych, bezpydrowych, kształt w pełni anatomiczny z rolowanym brzegiem. Powierzchnia mikroteksturowana (antypoślizgowa) na całej powierzchni, zapewniająca dobrą chwytność. Wewnętrzna warstwa polimerowa ułatwiająca nakładanie na suche i wilgotne dłonie. Długość min. 280 mm. Siła zrywania przed starzeniem min. 12 N. Poziom protein $\leq 10 \mu\text{g/g}$ potwierdzony badaniami niezależnego laboratorium od producenta.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawicy mikrochirurgicznej półsyntetycznej, lateksowo-nitrylowej trójwarstwowej, całkowicie syntetycznej na styku z dłonią użytkownika, dodatkowo pokrytej warstwą silikonu, co uniemożliwia kontakt dłoni z proteinami lateksu, dając jednocześnie komfort użytkowania naturalnej gumy przy jednocześnie wysokiej barierowości syntetyku i stanowi korzystne ekonomicznie rozwiązanie. Posiadających zewnętrzną warstwę antypoślizgową, mankiet anatomicznie prosty z dodatkowym wzmocnieniem w postaci rolowania oraz widocznym systemem podłużnych i poprzecznych wzmocnień, siła zrywania przed starzeniem min. 12-16N o poziomie AQL po zapakowaniu 0,65.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 34:

„Część 2 Poz. 4

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic neoprenowych, koloru brązowego (antyrefleksyjny), o syntetycznej powłoce polimerowej, wewnętrzna powierzchnia ułatwiająca zakładanie na suche i wilgotne dłonie, posiadających mankiet anatomicznie prosty, rolowany ze strefą adhezyjną. Powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, antypoślizgowa (Idealna dla procedur wymagających podwyższonej chwytności). Grubość na palcu 0,23 mm, wpływająca korzystnie na barierowość rękawicy. Mankiet rolowany ze strefą adhezyjną. AQL $\leq 1,0$. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wydłużenia przed starzeniem min. 780-820%, po starzeniu min. 760-800%”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 35:

„Część 3 Poz. 1

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic neoprenowych, o syntetycznej powłoce polimerowej, wewnętrzna powierzchnia ułatwiająca zakładanie na suche i wilgotne dłonie, posiadających mankiet anatomicznie prosty, rolowany ze strefą adhezyjną. Powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, antypoślizgowa (Idealna dla procedur wymagających podwyższonej chwytności). Barierowość dla min. 10 substancji cytostatycznych, zgodnie z ASTM D 6978-05. Grubość na palcu 0,23 mm, wpływająca korzystnie na barierowość rękawicy. AQL $\leq 1,0$.

2. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawicy wykonanych w 100% z poliizoprenu, tj. z syntetycznego lateksu nie zawierającego białek o właściwościach najbardziej zbliżonych do lateksu. Kształt w pełni anatomiczny z poszerzoną częścią grzbietową dłoni i mankiem anatomicznie prostym ze wzmocnieniem w postaci rolowania. Wewnętrzna warstwa polimerowa o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Grubość na palcu 0,27 mm, wpływająca korzystnie na barierowość rękawicy. Długość min. 270-285 mm dopasowana do rozmiaru. Barierowość dla min. 28 substancji cytostatycznych, w tym Cyklofosfamid (>480 min.), Chlorowodorek Doksorubicyny (>480 min.), Etopozyd (>240 min.), Fluorouracyl (>240 min.), Dekarbazyna (>480 min.), Cisplatyna (>240 min.),

Mitomycyna C (>480 min.), Mitoxantron (>240 min.), Karmustyna (>240 min.). Obniżony poziom AQL wynoszący 0,65 po zapakowaniu. Pakowane po 40 par.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 36:

„Część 3 Poz. 2

1. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 2 z części nr 3 do odrębnego zadania, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców i tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność oferty. Pragniemy również podkreślić, iż opisane rękawice z powyższych pozycji są wykorzystywane do zupełnie innych procedur.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 37:

„Część 3 Poz. 3

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, o grubości na pojedynczej ścianie palca min. $0,15 \pm 0,01$ mm, siła zrywania min. 8,7 N. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 min. 15 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy. Odporne na działanie min. 13 cytostatyków, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Thi-Tepa, Mitoxantronu i Metotrexatu (raporty z wynikami), opakowanie max 100 szt.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic nitrylowych do procedur o podwyższonym ryzyku z wewnętrzną powłoką nawilżająco-natłuszczającą z aloesem dodatkowo wzbogaconym witaminą E. Siła zrywania przed starzeniem min. 10,2 N. Barierość dla min. 19 substancji chemicznych. Odporne na działanie min. 10 cytostatyków, w tym Karmustyny, Doxorubicyny, Winkrystyny, Fluorouracyl, Etopozyd. Rozmiary S-XL, pakowane po 50 sztuk.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 38:

„Część 4

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic ortopedycznych lateksowych bezpudrowych, o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej, antypoślizgowej, wewnętrzna warstwa CPC - o działaniu bakteriobójczym i przeciwwgrzybicznym, silikonowane. Grubość na palcu min. 0,32 mm. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowym tłoczeniem ułatwiającym otwieranie. Obniżony poziom AQL wynoszącym po zapakowaniu 0,65.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 39:

„Część 6

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, o grubości na pojedynczej ścianie palca min. $0,15 \text{ mm} \pm 0,01 \text{ mm}$, opakowanie max 100 szt.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczne nitrylowe do procedur wysokiego ryzyka, koloru białego, mikroteksturowanych na całej powierzchni dodatkowo teksturowanych na końcach palców, o średniej grubości na palcu min. $0,1 \pm 0,02 \text{ mm}$, długość

min. 265 mm. Rozmiary XS-XL, pakowane w opakowanie z otworem dozującym ograniczonym folią ograniczającą otwór dozujący po max 150 sztuk.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 40:

„Część 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic neoprenowych, o syntetycznej powłoce polimerowej (poliuretanowej), wewnętrzna powierzchnia ułatwiająca zakładanie na suche i wilgotne dłonie. Powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, antypoślizgowa (Idealna dla procedur wymagających podwyższonej chwytności). Grubość na palcu 0,23 mm, wpływająca korzystnie na barierowość rękawicy. AQL ≤ 1,0.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 41:

„Pakiet 1 Pozycja 2

1. Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawic przebadanych na przenikanie leków cytostatycznych według normy obowiązującej na terenie Polski oraz Unii Europejskiej a mianowicie EN- 374-3 jednocześnie chcemy nadmienić iż z Art. 30 p 1.2.a oraz b”:

„2) przez odniesienie się w kolejności preferencji do:

- a) Polskich Norm przenoszących normy europejskie,
- b) norm innych państw członkowskich Europejskiego Obszaru Gospodarczego przenoszących normy europejskie,”

wyraźnie wskazuje iż w pierwszej kolejności się wskazuje obowiązujące normy na terenie Polski, Unii Europejskiej. Wymagana przez Państwo Norma obowiązuje na terenie USA, zatem jest to tylko alternatywna norma dla Normy Europejskiej EN-374-3.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 42:

„Pakiet 1 Pozycja 2 Czy zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic o grubości na palcu 0,10 do 0,12 mm?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 43:

„Pakiet 1 Pozycja 3 Czy zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic o grubości na palcu min. 0,10 mm i wytrzymałości min 8,2 N?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic o grubości na palcu min. 0,10 mm z zachowaniem pozostałych parametrów zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 44:

„Pakiet 1 Pozycja 3 Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawic przebadanych na przenikanie leków cytostatycznych według normy obowiązującej na terenie Polski oraz Unii Europejskiej a mianowicie EN- 374-3 jednocześnie chcemy nadmienić iż z Art. 30 p 1.2.a oraz b”:

„2) przez odniesienie się w kolejności preferencji do:

- a) Polskich Norm przenoszących normy europejskie,
- b) norm innych państw członkowskich Europejskiego Obszaru Gospodarczego przenoszących normy europejskie,”

wyraźnie wskazuje iż w pierwszej kolejności się wskazuje obowiązujące normy na terenie Polski, Unii Europejskiej. Wymagana przez Państwo Norma obowiązuje na terenie USA, zatem jest to tylko alternatywna norma dla Normy Europejskiej EN-374-3.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 45:

„Pakiet 1 Pozycja 3 Czy zamawiający dopuści rękawice o nieznacznie innej grubości od 0,11 do 0,14 mm?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 46:

„Pakiet 1 Pozycja 3 Czy zamawiający dopuści rękawice o nieznacznie innej zawartości protein – poniżej 60 µg/g?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 47:

„Pakiet 3 Pozycja 3 Czy zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic o grubości na palcu 0,14-0,16 mm o min. sile zrywania 11 N ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 48:

„Pakiet 3 Pozycja 3 Czy zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic przebadanych na min. 12 leków cytostatycznych z informacją na opakowaniu?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 49:

„Pakiet 3 Pozycja 3 Czy zamawiający dopuści rękawice przebadana na 35% formaldehyd z poziomem 3 – min 60 min ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 50:

„Pakiet 6 Czy zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic o grubości 0,14-0,16 mm i długości min 280 mm.?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Jednocześnie informujemy, iż termin składania ofert ulega zmianie.

W związku z odpowiedziami na pytania, zgodnie z art. 38 ust. 6 Zamawiający przedłuża termin składania ofert na dzień **10.05.2017 roku** do godz. 10:00, a termin otwarcia ofert na dzień **10.05.2017 roku** o godz. 10:30.

W związku z powyższym zmianie ulega pkt. 14 i 15 IDW.

Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 21.04.2017 r.

KIEROWNIK
Działu Zakupów i Zamówień Publicznych
Piotr Feszak