



JEDNOSTKA
SAMORZĄDU
WOJEWÓDZTWA
POMORSKIEGO



Słupsk, dnia 28.02.2019

dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: Dostawa rękawic diagnostycznych i chirurgicznych oraz fartuchów barierowych jednorazowego użytku – sprawa nr 13/PN/2019

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:

Część 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny do zabiegów ginekologicznych, urologicznych, endoskopowy, wykonany z wielowarstwowej włókniny hydrofobowej SMS o gramaturze 35 g/m² i wzmocniony na rękawach, w okolicy brzucha i klatki piersiowej na całej długości, chłonnym i nieprzemakalnym dwuwarstwowym laminatem o gramaturze 57 g/m², rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowej, fartuch z poszerzoną konstrukcją umożliwiającą pracę w pozycji siedzącej. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 wszywane troki o długości min.45 cm, 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego. Dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep o długości 6,5-7,5 cm na jednej części fartucha i 6,5 -7,5 cm na drugiej części fartucha. Szwy wykonane techniką tradycyjnego podwójnego szwu. Oznaczenie rozmiaru poprzez kolorową lamówkę. Do każdego fartucha dołączone dwa ręczniki o wymiarach 30 cm x 30 cm, gramatura 56 g/m². Fartuch wraz z ręcznikami zawinięty w serwetkę włókninową lub papier krepowy o wymiarach 60 cm x 60 cm. Odporność na przenikanie cieczy 130 cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho 75 kPa, wytrzymałość na rozciąganie na mokro 43 N - parametry w strefie krytycznej. Opakowanie typu papier-folia, posiadające 4 naklejki typu TAG, służące do wklejenia w dokumentacji medycznej. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795 1-3, dostępny w rozmiarze XXL?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 2:

Część 7, pozycja 2, 3

Czy Zamawiający dopuści fartuch z rękawem o prostym kroju?

Odp. Zamawiającego:

Tak.

Pytanie nr 3:

Część 7, pozycja 2, 3

Czy Zamawiający dopuści fartuch owinięty w włókninę polipropylenową lub spunbond?

Odp. Zamawiającego:

Tak.

Pytanie nr 4:

Część 7, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze XL o długości 138cm, szerokości 148cm, długości rękawa 62cm oraz w rozmiarze XXL o długości 157cm, szerokości 152cm, długości rękawa 61cm?

Odp. Zamawiającego:

Tak.

Pytanie nr 5:

Część 7, pozycja 2, 3

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny typu SMS lub SMMMS?

Odp. Zamawiającego:

Tak.

Pytanie nr 6:

Część 7, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze L o długości 128cm, szerokości 140cm, długości rękawa 61cm oraz w rozmiarze XL o długości 138cm, szerokości 148cm, długości rękawa 62cm?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 7:

Część 7, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny do zabiegów ginekologicznych, urologicznych, endoskopowy, wykonany z wielowarstwowej włókniny hydrofobowej SMS o gramaturze 35 g/m² i wzmocniony na rękawach, w okolicy brzucha i klatki piersiowej na całej długości, chłonnym i nieprzemakalnym dwuwarstwowym laminatem o gramaturze 57 g/m², rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowej, fartuch z poszerzoną konstrukcją umożliwiającą pracę w pozycji siedzącej. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 wszywane troki o długości min.45 cm, 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego. Dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep o długości 6,5-7,5 cm na jednej części fartucha i 6,5 -7,5 cm na drugiej części fartucha. Szwy wykonane techniką tradycyjnego podwójnego szwu. Oznaczenie rozmiaru poprzez kolorową lamówkę. Do każdego fartucha dołączone dwa ręczniki o wymiarach 30 cm x 30 cm, gramatura 56 g/m². Fartuch wraz z ręcznikami zawinięty w serwetkę włókninową lub papier krepowy o wymiarach 60 cm x 60 cm. Odporność na przenikanie cieczy 130 cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho 75 kPa, wytrzymałość na rozciąganie na mokro 43 N - parametry w strefie krytycznej. Opakowanie typu papier-foolia, posiadające 4 naklejki typu TAG, służące do wklejenia w dokumentacji medycznej. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795 1-3, dostępny w rozmiarze XXL?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 8:

Część 7 poz. 2: Czy zamawiający dopuści fartuch z rękawem wszytym tradycyjnie (nie typu reglan), 1. szerokość pod pachami 132 cm (+/- 2cm), długość rękawa od wycięcia pod szyją do mankietu 79 cm (+/- 4 cm), 2. długość fartucha 150 cm, szerokość pod pachami 138 cm (+/- 2cm), długość rękawa od wycięcia pod szyją do mankietu 85 cm (+/- 4 cm)?

Odp. Zamawiającego:

Tak.

Pytanie nr 9:

Część 7 poz. 3: Czy zamawiający dopuści fartuch z rękawem wszytym tradycyjnie (nie typu reglan), 1. długość fartucha 130 cm, szerokość pod pachami 132 cm (+/- 2cm), długość rękawa od wycięcia pod szyją do mankietu 79 cm (+/- 4 cm), 2. długość fartucha 150 cm, szerokość pod pachami 138 cm (+/- 2cm), długość rękawa od wycięcia pod szyją do mankietu 85 cm (+/- 4 cm)?

Odp. Zamawiającego:

Tak.

Pytanie nr 10:

Część 7 poz. 4: Czy zamawiający dopuści fartuch z rękawem wszytym tradycyjnie (nie typu reglan), 1. długość fartucha 130 cm, szerokość pod pachami 132 cm (+/- 2cm), długość rękawa od wycięcia pod szyją do mankietu 79 cm (+/- 4 cm), 2. długość fartucha 150 cm, szerokość pod pachami 138 cm (+/- 2cm), długość rękawa od wycięcia pod szyją do mankietu 85 cm (+/- 4 cm)?

Odp. Zamawiającego:

Tak.

Pytanie nr 11:

CZĘŚĆ NR 7

Poz. nr 1 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie fartucha endoskopowego (urologicznego) o parametrach : górna część (powyżej piersi) wykona na z włókniny paroprzepuszczalnej typu SMS o gramaturze 35g/m². Rękawy wykonane z nieprzemakalnego laminatu trójwarstwowego o odporności na przenikanie cieczy znaczne powyżej parametrów wymagane w SIWZ (256 cm H₂O) . Pozostała część fartucha wykonana z nieprzepuszczalnej, wielowarstwowej folii PE o gramaturze 47 g/m². Konstrukcja fartucha i kontrafałdy zgodnie z opisem w SIWZ. Fartuch wiązany w górnej i środkowej części na troki zabezpieczające plecy operatora. Fartuch dodatkowo zabezpieczony i owinięty w serwetę z włókniny SMS. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 12:

CZĘŚĆ NR 7 Poz. nr 2 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie fartucha wykonanego z włókniny SMS bez zawartości lateksu, celulozy oraz polietylenu. Rękawy o kroju prostym, poszerzonym w ramionach, zapewniające swobodę ruchów.

Wymiary ;

Nr 1 : długość 140 cm , szerokość 165 cm, rękaw 87 cm

Nr 2 ; długość 155 cm, szerokość 170 cm , rękaw 87 cm

Fartuch z 2 jałowymi ręcznikami w zestawie zapakowany podwójnie zgodnie z wymogami SIWZ w wewnętrzne opakowanie z włókniny SMS i zewnętrzne papier folia.

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13:

CZĘŚĆ NR 7

Poz. nr 3 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie fartucha, wzmocnionego w części przedniej i na rękawach, wykonanego z włókniny SMS. Rękawy o kroju prostym, poszerzonym w ramionach, zapewniające swobodę ruchów. Części wzmocnione wykonane z nieprzemakalnego laminatu o składzie :polipropylen (włóknina) i PE (warstwa barierowa) .

Wymiary ;

Nr 1 : długość 140 cm , szerokość 165 cm , rękaw 87 cm

Nr 2 ; długość 155 cm , szerokość 170 cm , rękaw 87 cm

Fartuch z 2 jałowymi ręcznikami w zestawie zapakowany podwójnie zgodnie z wymogami SIWZ w wewnętrzne opakowanie z włókniny SMS i zewnętrzne papier folia.

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 14:

CZĘŚĆ NR 7

Poz. nr 4 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie fartucha wykonanego z włókniny SMS bez zawartości lateksu, celulozy oraz polietylenu. Rękawy o kroju prostym, poszerzonym w ramionach, zapewniające swobodę ruchów.

Wymiary ;

Nr 1 : długość 140 cm , szerokość 165 cm , rękaw 87 cm

Nr 2 ; długość 155 cm , szerokość 170 cm , rękaw 87 cm

Fartuch z 2 jałowymi ręcznikami w zestawie zapakowany podwójnie zgodnie z wymogami SIWZ w wewnętrzne opakowanie z włókniny SMS i zewnętrzne papier folia.

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 15:

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:
Tak.

Pytanie nr 16:

Część 1, poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic w opakowaniu a'200 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

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. 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 19:

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 podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 20:

Część 3, poz. 3

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy dla poz. 3 Zamawiający będzie wymagał poziomu AQL ≤ 1.5 – zgodnie z wymaganiami jakościowymi.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 21:

Część 3, poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic będących wyrobem medycznym w klasie I oraz środkiem ochrony indywidualnej w kategorii III, zgodnych z normą EN 374-1 (z wył. pkt. 5.3.2) -2-3

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 22:

Część 6, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic zewnętrznie i wewnętrznie polimeryzowanych. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23:

Pakiet 1 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści rękawice niejałowe, diagnostyczne, lateksowe bezpydrowe o następujących parametrach:

- poziom protein 30 µg/g
- grubość rękawicy na palcu 0,12 mm
- siła zrywająca przed starzeniem 6,3÷8,0 N
- 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 24:

Pakiet 1 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści rękawice niejałowe, diagnostyczne, nitrylowe, bezpydrowe o następujących parametrach:

- gładkie, chropowate palce
- AQL 1,5
- siła zrywająca przed starzeniem 7,0÷7,5 N
- grubość rękawicy na palcu 0,14 mm – grubość podwójnej warstwy
- długość 240 mm
- przebadane na odporność na 14 cytostatyków, w tym: Carmustine, Cisplatin, Cyclophosphamide, 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 25:

Pakiet 1 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści rękawice niejałowe, diagnostyczne nitrylowe bezpydrowe o następujących parametrach:

- Wewnętrznie chlorowane
- grubość rękawicy na palcu 0,14 mm – grubość podwójnej warstwy
- siła zrywająca przed starzeniem 7,0÷7,5 N
- przebadane na odporność na 14 cytostatyków, w tym: Carmustine, Cisplatin, Cyclophosphamide, 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 26:

Czy Zamawiający dopuści Rękawice diagnostyczne lateksowe pudrowane o następujących parametrach:

- gładkie, chropowate palce
- poziom protein 85 µg/g
- grubość rękawicy na palcu 0,20 mm – grubość podwójnej warstwy

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 27:

Pakiet 7 poz. 1:

Czy Zamawiający wyłączy ww. pozycje i stworzy odrębny pakiet z wyłączoną pozycją, co umożliwi złożenie ofert konkurencyjnych cenowo i pozwoli na zachowanie zasad uczciwej konkurencji, tj. przystąpienie do przetargu większej liczbie oferentów?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 28:

Pakiet 7 poz. 4:

Czy Zamawiający wyłączy ww. pozycje i stworzy odrębny pakiet z wyłączoną pozycją, co umożliwi złożenie ofert konkurencyjnych cenowo i pozwoli na zachowanie zasad uczciwej konkurencji, tj. przystąpienie do przetargu większej liczbie oferentów?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 29:

Pakiet 7 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści w ww. pozycji sterylny fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMS 35g/m², rękawy proste zakończone niepyłącym poliestrowym mankietem o długości min. 8cm. Wiązany na 4 troki, zewnętrzne w kartoniku. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, w części szyjnej zapięcie na rzep szer. 2cm, dł. 13 i 5cm; troki mocowane ultradźwiękowo. Oznaczenie rozmiaru, rodzaju fartucha, poziomu zabezpieczenia oraz normy EN 13795 widoczne przy złożonym fartuchu. Opakowanie ze wskaźnikiem sterylizacji z 4 naklejkami do dokumentacji z indeksem wyrobu, LOT, datą ważności, identyfikacją wytwórcy. Fartuch bez lateksu z potwierdzeniem na etykiecie. Rozmiary M-115, L-125, XL-140, XXL-155. Termin ważności 5 lat.

Wytrzymałość na rozciąganie na sucho min. 78N w kierunku wzdłużnym i min. 43N w kierunku poprzecznym; pylenie max 2,4 log₁₀; odporność na przenikanie cieczy min. 49cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho 143kPa, na mokro 121kPa – parametry potwierdzone kartą danych technicznych.

Wersja z ręcznikami – fartuch pakowany z dwoma ręcznikami w rozmiarze min. 40x20cm z wysokochłonnej włókniny kompresowej, piktogram ręczników umieszczony na etykiecie głównej. Owinięcie w papier krepowy 60x60cm zgodny z EN 868-2.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30:**Pakiet 7 poz. 3:**

Czy Zamawiający dopuści w ww. pozycji sterylny wzmocniony fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m², wzmocniony dwuwarstwowym laminatem barierowym z warstwą chłonną w części przedniej i przedramionach o gramaturze min. 40g/m². W części przedniej wzmocnienie do końca dolnej krawędzi fartucha, w rękawach min. 36cm(M), min. 39cm(L), min. 41cm(XL), min. 42cm(XXL). Wzmocnienie hydrofilowe umieszczone na zewnątrz umożliwiające śródoperacyjną kontrolę rodzaju fartucha. Rękawy proste zakończone niepylącym poliestrowym mankietem o długości min. 8cm. Wiązany na 4 troki, zewnątrz w kartoniku. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, w części szyjnej zapięcie na rzep szer. 2cm, dł. 13 i 5cm; troki mocowane ultradźwiękowo. Oznaczenie rozmiaru, rodzaju fartucha, poziomu zabezpieczenia oraz normy EN 13795 widoczne przy złożonym fartuchu. Opakowanie ze wskaźnikiem sterylizacji z 4 naklejkami do dokumentacji z indeksem wyrobu, LOT, datą ważności, identyfikacją wytwórcy. Fartuch bez lateksu z potwierdzeniem na etykiecie. Rozmiary M-115, L-125, XL-140, XXL-155. Termin ważności 5 lat. Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 200cmH₂O, mniej krytycznej min. 49cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie dla powierzchni krytycznych na sucho i mokro min. 98kPa-parametry potwierdzone kartą danych technicznych.

Wersja z ręcznikami – fartuch pakowany z dwoma ręcznikami w rozmiarze min. 40x20cm z wysokochłonnej włókniny kompresowej, piktogram ręczników umieszczony na etykiecie głównej. Owinięcie w papier krepowy 60x60cm zgodny z EN 868-2.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 31:**Pakiet 7 poz. 3:**

Czy Zamawiający dopuści w ww. pozycji sterylny fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMS 35g/m², rękawy proste zakończone niepylącym poliestrowym mankietem o długości min. 8cm. Wiązany na 4 troki, zewnętrzne w kartoniku. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, w części szyjnej zapięcie na rzep szer. 2cm, dł. 13 i 5cm; troki mocowane ultradźwiękowo. Oznaczenie rozmiaru, rodzaju fartucha, poziomu zabezpieczenia oraz normy EN 13795 widoczne przy złożonym fartuchu. Opakowanie ze wskaźnikiem sterylizacji z 4 naklejkami do dokumentacji z indeksem wyrobu, LOT, datą ważności, identyfikacją wytwórcy. Fartuch bez lateksu z potwierdzeniem na etykiecie. Rozmiary M-115, L-125, XL-140, XXL-155. Termin ważności 5 lat.

Wytrzymałość na rozciąganie na sucho min. 78N w kierunku wzdłużnym i min. 43N w kierunku poprzecznym; pylenie max 2,4 log₁₀; odporność na przenikanie cieczy min. 49cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho 143kPa, na mokro 121kPa – parametry potwierdzone kartą danych technicznych.

Wersja z ręcznikami – fartuch pakowany z dwoma ręcznikami w rozmiarze min. 40x20cm z wysokochłonnej włókniny kompresowej, piktogram ręczników umieszczony na etykiecie głównej. Owinięcie w papier krepowy 60x60cm zgodny z EN 868-2.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 32:

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 33:

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 34:

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 niesłuszne 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 35:

CZEŚĆ 1

Prosimy Zamawiającego o możliwość załączenia wyników badań producenta lub wyników badań niezależnych sprzed 2015 r.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 36:

CZĘŚĆ 1, Poz. 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.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 37:

CZĘŚĆ 1, Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic przebadanych na przenikanie min. 13 substancji chemicznych najczęściej używanych w placówkach medycznych, potwierdzone badaniami jednostki niezależnej, nie starszymi niż 2015 rok

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 38:

CZĘŚĆ 1, Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych bezpudrowych, z otworem dozującym ograniczonym folią zapobiegającą kontaminacji rękawic w opakowaniu ze środowiska i ułatwiającą ich wyjmowanie. Spełniające wymagania EN 455, EN 420, EN 455, ATSM F 1671, EN 388, EN 374 – 1 (z wył. pktu 5.3.2), 2, 3. Grubość na palcu min. $0,1 \pm 0,02$ mm, na dłoni min. $0,07 \pm 0,01$ mm, na mankiecie min. $0,06 \pm 0,01$ mm, siła zrywania min. 6N. poziom AQL $\leq 1,5$ (wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną). Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3: min. 12 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy, informacja o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji - etanolu i izopropanlu - na opakowaniu i w Certyfikacie CE. Odporne przez co najmniej 30 minut na działanie min. 12 cytostatyków, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Mitomycyny C i Metotrexatu. Opakowanie 150 sztuk (135 sztuk dla XL).

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 39:

CZĘŚĆ 1, Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic diagnostycznych nitrylowych bezpudrowych mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, polimeryzowanych i/lub chlorowanych. Grubość na palcu min. $0,1 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,07 \pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,06 \pm 0,01$ mm. Siła zerwania min. 8N. Przebadane na przenikanie min. 10 substancji (poza cytostatykami) zgodnie z normą EN 374-3 lub EN 16523-1. Odporne na przenikanie substancji chemicznych – fabryczna informacja na opakowaniu o barierowości dla min. 3 alkoholi – etanolu, izopropanolu i metanolu na min.1 poziomie. Odporne na działanie min. 13 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D6978 - fabryczna informacja na opakowaniu. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, TMTD – potwierdzone raportem producenta. Dopuszczone do kontaktu z żywnością potwierdzone fabryczną informacją na opakowaniu. Rękawice zgodne z normami: PN - EN 455, PN – EN 420, ASTM F 1671, EN 374-1(z wył. pkt. 5.3.2),-2,-3, ASTM D 6978 - fabryczna informacja na

opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 40:

CZEŚĆ 1, Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających poziom protein $\leq 79 \mu\text{g/g}$.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 41:

CZEŚĆ 1, Poz. 4

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

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 42:

CZEŚĆ 2, Poz. 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. Grubość na palcu min. 0,20 mm, na dłoni min. 0,16 mm, na mankiecie min. 0,145 mm. Siła zrywania przed starzeniem min. 15N Powierzchnia mikroteksturowana na całej powierzchni, zapewniająca dobrą chwytność. Mankiet anatomicznie prosty dodatkowo wzmocniony pogrubionym i rolowanym brzegiem. AQL ≤ 1.0 . Poziom protein $< 20 \mu\text{g/g}$ potwierdzony badaniami niezależnego laboratorium od producenta z nazwą rękawic, których one dotyczą. Opakowanie jednostkowe podwójne: zewnętrzne papierowe foliowane, wewnętrzne papierowe, pakowane po max 70 par.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 43:

CZEŚĆ 2, Poz. 1

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

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 44:

CZEŚĆ 2, Poz. 1

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, o nieznacznie różniącej grubości konwencjonalnej rękawicy wynoszącej min. na palcu $0,21 \pm 0,01$ mm.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 45:

CZEŚĆ 2, Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o dł. 270-285 mm w zależności od rozmiaru, która w pełni zakrywa mankiet fartucha i zapewnia bezpieczeństwo pracy podczas zabiegu chirurgicznego. Siła zrywania przed starzeniem min. 16 N. O grubości na palcu $0,25 \pm 0,02$ mm. Powierzchnia mikroteksturowana na całej powierzchni, zapewniająca dobrą chwytność. Wewnętrzna warstwa polimerowa 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.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 46:

CZEŚĆ 2, Poz. 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. Siła zrywania min. 16,4 N. Mankiet rolowany, pogrubiony brzeg, bez opaski przyklepnej. Opakowanie hermetyczne foliowe, pakowane po 50 par.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 47:

CZEŚĆ 2, Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic chirurgicznych antyalergicznymi, bezpudrowych, półsyntetycznych: lateksowo-nitrylowych, trójwarstwowych. 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 48:

CZEŚĆ 2, Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic lateksowych, bezpudrowych, 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 z nazwą rękawic których dotyczy.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 49:

CZĘŚĆ 2, Poz. 3

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. Poziom protein $<50 \mu\text{g/g}$. 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 50:

CZĘŚĆ 2, Poz. 4

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, na końcu rolowany ze strefą adhezyjną. Powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, antypoślizgowa (Idealna dla procedur wymagających podwyższonej chwytności). Resztkowy poziom akceleratorów chemicznych poniżej poziomu wykrywalnego. Grubość na palcu 0,23 mm, wpływająca korzystnie na barierowość rękawicy. AQL $\leq 1,0$. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 51:

CZĘŚĆ 2, Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy wysokiej klasy rękawicy syntetycznej neoprenowo-nitrylowej (50%/50%) dodatkowo silikonowanej, wzmocnionej specjalną warstwą CPC- o działaniu bakteriobójczym i przeciwgrzybicznym. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana kolor naturalnego lateksu. Grubość na palcu min. 0,17 mm, na dłoni i mankiecie $\geq 0,14$ mm, wydłużenie przed starzeniem 924 – 963%. Rękawice wolne od katalizatorów, przeznaczone dla osób uczulonych na lateks typu IV oraz z problemami skórnymi. Odporne na przenikanie min. 10 cytostatyków, zgodnie z normą ASTM D 6978. Obniżony poziom AQL po zapakowaniu 0,65, opakowanie max 50 par, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 52:

CZĘŚĆ 3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający w celu weryfikacji dopuści potwierdzenia parametrów zaferowanych 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.

Pytanie nr 53:

CZĘŚĆ 3, Poz. 1

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

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 54:

CZĘŚĆ 3, Poz. 1

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 mankietem 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 barielowość rękawicy. Długość min. 270-285 mm dopasowana do rozmiaru. Barielowość dla min. 28 substancji cytostatycznych, w tym Cyklofosfamid (>480 min.), Chlorowodorek Doksorubicyny (>480 min.), Etopozyd (>240 min.), Fluorouracyl (>240 min.), Dekarbazylna (>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 55:

CZĘŚĆ 3, Poz. 2

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 56:

CZEŚĆ 3, Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie jako alternatywę rękawice nitylowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego, mikroteksturowanych z dodatkową teksturą na palcach, o grubości na palcu min. $0,15 \pm 0,01$ mm, na dłoni min. 0,10 mm, o długości min. 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), AQL <1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania przed / po starzeniu min. 8,7 N / 9,6 N, potwierdzona raportem jednostki notyfikowanej. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 min. 16 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie. Odporne na działanie min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 lub równoważną, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Thi-Tepa, Mitoxantronu i Metotrexatu (potwierdzone raportem z wynikami). Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary S-XL, pakowane maks. 100 sztuk.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 57:

CZEŚĆ 3, Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic nitylowych do procedur o podwyższonym ryzyku z wewnętrzną powłoką nawilżająco-natłuszczającą z aloesem dodatkowo wzbogaconym witaminą E, koloru zielonego, o grubości na pojedynczej ścianie palca 0,19 mm, dłoni 0,17 mm, mankietu min. 0,09 mm średnia długość min. 300 mm, bez zawartości protein siła zrywania min. 10,2N przed starzeniem. Spełnia wymagania Dyrektywy EU 93/42/EEC - Klasa I niesterylna. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań zgodnie z normą ASTM F739 -10 powszechnie stosowanych leków, w tym Karmustyny z czasem przenikania >480 min, odporne na działanie min. 19 związków chemicznych, w tym izopropanolu 70 %, etanolu i czwartorzędowych środków czyszczących. Rozmiary S-XL, pakowane po 50 sztuk.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 58:

CZEŚĆ 3, Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic diagnostyczne nitylowe do procedur wysokiego ryzyka, koloru białego, mikroteksturowanych na całej powierzchni dodatkowo teksturowanych na końcach palców, o średniej grubości na palcu min. $0,1 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,07 \pm 0,01$ mm, siła zrywania min. 6 N, długość min. 265 mm. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3: min. 13 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy, informacja na opakowaniu i w Certyfikacie CE o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji - etanolu i izopropanolu. Odporne przez co najmniej 30 minut na działanie min. 11 cytostatyków wg normy ASTM D6978, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Etopozydu i Metotrexatu, potwierdzone raportami z wynikami badań. Rozmiary XS-XL, pakowane w opakowanie z otworem dozującym ograniczonym folią ograniczającą otwór dozujący po maks. 150 sztuk.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 59:

CZĘŚĆ 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic ortopedycznych lateksowych bezpydrowych, o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej, antypoślizgowej, wewnętrzna warstwa CPC - o działaniu bakteriobójczym i przeciwgrzybicznym, silikonowane. Poziom protein lateksowych < 50 µg. 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 60:

CZĘŚĆ 5

Prosimy o dopuszczenie jako alternatywę rękawice nitylowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego, mikroteksturowanych z dodatkową teksturą na palcach, o grubości na palcu min. $0,15 \pm 0,01$ mm, na dłoni min. 0,10 mm, o długości min. 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), AQL <1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania przed / po starzeniu min. 8,7 N / 9,6 N, potwierdzona raportem jednostki notyfikowanej. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 min. 16 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie. Odporne na działanie min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 lub równoważną, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Thi-Tepa, Mitoxantronu i Metotrexatu (potwierdzone raportem z wynikami). Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary S-XL, pakowane maks. 100 sztuk.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 61:

CZĘŚĆ 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic nitylowych do procedur o podwyższonym ryzyku z wewnętrzną powłoką nawilżająco-natłuszczającą z aloesem dodatkowo wzbogaconym witaminą E, koloru zielonego, o grubości na pojedynczej ścianie palca 0,19 mm, dłoni 0,17 mm, mankieta min. 0,09 mm średnia długość min. 300 mm, bez zawartości protein siła zrywania min. 10,2N przed starzeniem. Spełnia wymagania Dyrektywy EU 93/42/EEC - Klasa I niesterylna. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań zgodnie z normą ASTM F739 -10 powszechnie stosowanych leków, w tym Karmustyny z czasem przenikania >480 min, odporne na działanie min. 19 związków chemicznych, w tym izopropanolu 70 %, etanolu i czwartorzędowych środków czyszczących. Rozmiary S-XL, pakowane po 50 sztuk.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 62:

CZĘŚĆ 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic diagnostyczne nitylowe do procedur wysokiego ryzyka, koloru białego, mikroteksturowanych na całej powierzchni dodatkowo

teksturowanych na końcach palców, o średniej grubości na palcu min. $0,1 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,07 \pm 0,01$ mm, siła zrywania min. 6 N, długość min. 265 mm. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3: min. 13 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy, informacja na opakowaniu i w Certyfikacie CE o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji - etanolu i izopropanlu. Odporne przez co najmniej 30 minut na działanie min. 11 cytostatyków wg normy ASTM D6978, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Etopozydu i Metotrexatu, potwierdzone raportami z wynikami badań. Rozmiary XS-XL, pakowane w opakowanie z otworem dozującym ograniczonym folią ograniczającą otwór dozujący po maks. 150 sztuk.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 63:

Część 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic neoprenowych, o syntetycznej powłoce polimerowej, 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. $AQL \leq 1,0$.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 28.02.2019 r.

KIEROWNIK
Działu Zakupów i Zamówień Publicznych
Piotr Feszak