

Sandomierz 20.02.2020 r.

Szpital Specjalistyczny
Ducha Świętego
ul. Schinzla 13
27-600 Sandomierz

Zapytanie Wykonawcy i odpowiedź Zamawiającego
w postępowaniu na dostawę rękawic i wyrobów medycznych, znak PN/7/2020

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę rękawic i wyrobów medycznych, znak PN/7/2020

Do Zamawiającego w dniu 19.02.2020 r. wpłynęły pytania dotyczące ww. sprawy o treści następującej:

Pytania

- 1. Dot. Pakietu I poz. 1:** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o lepszym poziomie AQL – równym 0,65 gwarantującym wyższą jakość produktu. Niższy poziom AQL bowiem - oznacza mniejszą ilość wadliwych wyrobów w przebadanej serii.
- 2. Dot. Pakietu I poz. 1:** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na potwierdzenie zgodności z normą EN 455 deklaracją zgodności oraz oświadczeniem producenta.
- 3. Dot. Pakietu II poz. 1:** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaofierowanie rękawic o poziomie AQL 1.0. Pozostałe zgodnie z SIWZ.
- 4. Dot. Pakietu II poz. 1:** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaofierowanie rękawic z mankietem rolowanym bez opaski samoprzylepnej o długości min 294 mm, grubość na palcu 0.33-0.34mm, dłoń: 0.30-0.31mm, mankiet 0.23-0.24 mm, zgodność z normą EN 374 1 (z wył. pkt 5.3.2, 2, 3), 2, 3. Pozostałe zgodnie z SIWZ.
- 5. Dot. Pakietu II poz. 2:** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaofierowanie rękawic gładkich matowych, brązowych, zewnętrznie chlorowanych i silikonowanych o poziomie AQL 1.0. Pozostałe zgodnie z SIWZ.
- 6. Dot. Pakietu II poz. 2:** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaofierowanie rękawic brązowych, teksturowanych , zewnętrznie chlorowanych, wewnętrznie polimeryzowanych. Pozostałe zgodnie z SIWZ.
- 7. Dot. Pakietu II poz. 2:** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na potwierdzenie poziomu protein lateksowych kartą techniczną producenta.
- 8. Dot. Pakietu III poz. 1:** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaofierowanie rękawic neoprenowych o grubości na palcu: 0.20-0.21 mm, dłoń: 0.18-0.19 mm, mankiet 0.15-0.16 mm, o długości min. 303 mm, obustronnie polimeryzowanych. Pozostałe zgodnie z SIWZ.
- 9. Dot. Pakietu IV poz. 1:** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaofierowanie jako alternatywnych rękawic o poniższych parametrach: Rękawice diagnostyczne, niejałowe, bezpydrowe, wykonane z miękkiego elastycznego nitylu, wewnętrznie chlorowane, przeznaczone do kontaktu z żywnością, kształt uniwersalny, zewnętrzna powierzchnia mikroteksturowana + dodatkowa tekstura opuszkach palców, mankiet rolowany, oznakowane jako wyrób medyczny i Środek Ochrony Indywidualnej Kategoria III, rękawice o długości min. 240mm, grubość na palcu: min. 0.12mm, grubość w obszarze dłoni: min. 0,08mm, grubość na mankiecie min. 0,06mm, rozciąganie przed procesem starzenia min. 500%, siła zrywająca przed i po starzeniu min. 7N, rękawice pozbawione tiuramów - potwierdzone badaniem HPLC, rękawice hypoalergiczne, AQL 1.0 zgodne z normami EN 455(1-4) – potwierdzone w Deklaracji Zgodności (bez rozpisania wszystkich części – zgodność z pełną normą EN 455 oznacza bowiem zgodność z wszystkimi jej częściami), PN-EN 420, ASTM F1671, odstępianie od zgodności z normą ASTM D5151, odstępianie od wymogu barierowości dla min 2 alkoholi: 70% etanol i 70% i wyrażenie zgody na zaofierowanie rękawic przebadanych zgodnie z normą EN EN 374-4 i EN 16523-1 odpornych na przenikanie min 14 substancji chemicznych w tym również min 2 kwasy

(fabrycznie naniesione na opakowaniu). Dodatkowo przebadanych na 4 preparaty dezynfekcyjne na bazie alkoholu zgodnie z normą EN 16523-1 – potwierdzone raportem z badań, rękawice posiadające badania na min. 10 cytostatyków w tym Metotrexat, Etoposide. Oznaczenie fabryczne na opakowaniu - znak CE, AQL, data produkcji, data ważności, LOT/nr partii lub serii, nazwa i adres producenta. Okres ważności rękawic minimum 12 miesięcy od daty dostawy, dostępne w rozmiarach XS-XL, opakowanie papierowe a'100szt. z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary.

10. Dot. Pakietu IV poz. 1 „Kryterium z zasadami oceny” pkt. 2: Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o przyznanie 10 punktów za raport z badań potwierdzający wytrzymałość na przenikanie gotowego preparatu dezynfekcyjnego na bazie Izopropanolu powyżej 480 minut.

Odpowiedź udzielona przez Zamawiającego w dniu 20.02.2020 r.:

W nawiązaniu do Państwa pisma z dn. 19.02.2020 r. Szpital Specjalistyczny Ducha Świętego, działając w oparciu o art. 38 ust. 1 Pzp poniżej udziela wyjaśnień na zadane pytania:

- 1) Zamawiający nie dopuszcza.
- 2) Zamawiający nie wyraża zgody.
- 3) Zamawiający nie dopuszcza.
- 4) Zamawiający nie dopuszcza.
- 5) Zamawiający nie dopuszcza.
- 6) Zamawiający nie dopuszcza.
- 7) Zamawiający nie dopuszcza.
- 8) Zamawiający nie dopuszcza.
- 9) Zamawiający nie dopuszcza.
- 10) Zamawiający nie wyraża zgody.

DYREKTOR
Szpitala Specjalistycznego Ducha Świętego
w Sandomierzu
dr n. med. Marek Kos