

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 18.02.2020 r. wpłynęły pytania dotyczące ww. sprawy o treści następującej:

Pytania

1. Dot. Pakietu I: Czy Zamawiający dopuści rękawiczki o parametrach:

RĘKAWICE CHIRURGICZNE LATEKSOWE, BEZPUDROWE, STERYLNE:

- wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kat. III
- poziom AQL 0,65
- odporność na rozerwanie przed starzeniem >16N, po starzeniu > 14N
- poziom protein lateksowych ≤ 50 µg/g
- zgodne z normą EN 455-1,2,3
- odporność na przenikanie wirusów dla potwierdzenia barierowości zgodnie z normą ASTM F 1671
- odporne na rozerwanie
- łatwe w nakładaniu, dobre dopasowanie
- powierzchnia mikroporowata (nie śliskie)
- kształt w pełni anatomiczny
- sterylizowane tlenkiem etylenu
- długość rękawicy ≥ 260mm
- grubości min.: mankietu: 0,14 mm, dłoni: 0,18 mm, palców: 0,20mm
- rolowany brzeg mankietu
- wewnętrzna warstwa rękawic polimerowa
- rozmiary od 6,0 do 8,5?

2. Dot. Pakietu I: Czy Zamawiający dopuści aby w miejsce raportu z badań producenta potwierdzającego poziom protein lateksowych przedstawiono karty danych technicznych potwierdzające wymagane informacje?

3. Dot. Pakietu I: Czy Zamawiający dopuści aby w miejsce oświadczenia wydanego przez jednostkę notyfikowaną potwierdzającą zgodność z normą EN 455-1,2,3 przedstawiono karty danych technicznych potwierdzające wymagane informacje?

4. Dot. Pakietu I: Czy Zamawiający dopuści aby w miejsce raportu niezależnego laboratorium z badania na przenikalność wirusów przedstawiono karty danych technicznych potwierdzające wymagane informacje?

5. Dot. Pakietu I: Czy Zamawiający dopuści aby karty danych technicznych potwierdzały grubość rękawicy?

6. Dot. Pakietu IV: Czy Zamawiający dopuści rękawiczki o parametrach:

Rękawice diagnostyczne, niejałowe, bezpudrowe, wykonane z miękkiego elastycznego nitrylu, wewnętrznie chlorowane, przeznaczone do kontaktu z żywnością, kształt uniwersalny, zewnętrzna powierzchnia gładka, tekstura tylko na opuszkach palców, mankiety rolowane, oznakowane jako wyrób medyczny i Środek Ochrony Indywidualnej Kategorie III, rękawice o długości min. 240mm, podwójna grubość na palcu: $\geq 0,14$ mm, podwójna grubość w obszarze dłoni: $\geq 0,12$ mm, podwójna grubość na mankiecie $\geq 0,10$ mm, rozciąganie przed procesem starzenia min. 400%, siła zrywająca przed i po starzeniu min. 7N, rękawice pozbawione tiuramów - potwierdzone kartą danych technicznych, rękawice hypoalergiczne, AQL 1,5, zgodne z normami EN 455(1-4) - wszystkie części normy zapisane w Deklaracji Zgodności, PN-EN 420, ASTM F1671, D5151 lub równoważnymi, rękawice wszechstronnie przebadane wg normy EN-PN 374-3 lub równoważnej na co najmniej 8 substancji chemicznych (wyłączając cytostatyki) w tym min. 2 kwasy i 2 alkohole: 70% etanol i 70% izopropanol, 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 producenta / adres wytwórcy, okres ważności rękawic minimum 12 miesięcy od daty dostawy, dostępne w rozmiarach XS-XL, opakowanie papierowe a'100szt.?

7. **Dot. Pakietu IV:** Czy Zamawiający dopuści aby w miejsce raportu z badań, karty danych technicznych potwierdzały wytrzymałość na alkohol – etanol 70% oraz izopropanol 70% ?
8. **Dot. Pakietu IV:** Czy Zamawiający dopuści aby w miejsce badania na PSI, karty danych technicznych potwierdzały przebadanie rękawic w kierunku pierwotnego podrażnienia skóry PSI?
9. **Dot. Pakietu IV:** Czy Zamawiający dopuści aby karty danych technicznych potwierdzały przenikanie cytostatyków?
10. **Dot. Pakietu IV:** Czy Zamawiający dopuści aby karty danych technicznych potwierdzały przenikanie substancji chemicznych?
11. **Dot. projektu umowy:** Czy w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie?
12. **Dot. par. 6 ust. 1 lit. a) projektu umowy:** Czy Zamawiający zgadza się aby słowo „opóźnienie” zostało zastąpione słowem „zwłoka” par. 6 ust. 1 a ?
13. **Dot. par. 5 ust. 4 projektu umowy:** Czy bieg terminów określonych w par. 5 ust. 4 wzoru umowy ma przypadać w dni od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?
14. **Dot. projektu umowy:** Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen brutto wynikającej ze zmiany obowiązującej stawki VAT, przy zachowaniu dotychczasowych cen netto?

Odpowiedź udzielona przez Zamawiającego w dniu 20.02.2020 r.:

W nawiązaniu do Państwa pisma z dn. 18.02.2020 r. Szpital Specjalistyczny Duża Świątynia, działając w oparciu o art. 38 ust. 1 Pzp poniżej udziela wyjaśnień na zadane pytania:

- 1) Zamawiający nie dopuszcza.
- 2) Zamawiający nie dopuszcza.
- 3) Zamawiający nie dopuszcza.

- 4) Zamawiający nie dopuszcza.
- 5) Zamawiający zgodnie z treścią SIWZ wymaga przedłożenia dokumentu potwierdzającego grubość rękawicy.
- 6) Zamawiający nie dopuszcza.
- 7) Zamawiający nie dopuszcza.
- 8) Zamawiający nie dopuszcza.
- 9) Zamawiający nie dopuszcza.
- 10) Zamawiający nie dopuszcza.
- 11) Zamawiający informuje, że w Rozdziale XIX pkt. 2 SIWZ oraz w §9 ust. 2 i 3 projektu umowy przewidział zasady aneksowania zawartej umowy.
- 12) Zamawiający nie wyraża zgody.
- 13) Bieg terminów określonych w § 5 ust. 4 projektu umowy, przypada na wszystkie dni od poniedziałku do niedzieli.
- 14) Zamawiający przewidział taką okoliczność w Rozdziale XV SIWZ, oraz w §3 ust. 5 projektu umowy, wprowadzając zapis o treści „Zmiana stawki podatku VAT nie spowoduje zmiany wynagrodzenia netto należnego Wykonawcy”.

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