



Do Wykonawców
biorących udział w postępowaniu
PCZ/II-ZP/21/2022

Dotyczy: postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzącego w trybie podstawowym na Dostawę Rękawic medycznych w pozycjach 1- 3 dla Pałuckiego Centrum Zdrowia Sp. z o. o. w Żninie Nr post.: PCZ/II-ZP/21/2022.

Zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy - Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela wyjaśnień i odpowiada na pytania, które wpłynęły od Wykonawców biorących udział w postępowaniu:

1. Pytanie dotyczy: Grupa 1 - Rękawice diagnostyczne nitrylowe

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rękawic wszechstronnie przebadanych wg. aktualnej normy EN ISO 374-1 i EN 16523-1 (14 substancji, w tym 10 na najwyższym 6 poziomie odporności) odpornych na gotowe preparaty dezynfekcyjne o szerokim spectrum biobójczym na bazie alkoholu: 1 na bazie alkoholu izopropylowego (isopropanol) na poziomie 6 (>480 min) oraz jeden preparat na bazie alkoholu etylowego (etanol) na poziomie 1 (>16 min) potwierdzone raportem z badania wykonanego w niezależnym laboratorium zgodnie z EN 16523-1:2015 (w miejsce wymogu dotyczącego odporności na czysty etanol). Pozostałe wymogi zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

2. Pytanie dotyczy: Grupa 2 - Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie wysokiej jakości rękawic o poniższym opisie: Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, z rolowanym mankietem, polimerowane obustronnie, zewnętrzna powierzchnia teksturowana. Kształt anatomiczny. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5; pozbawione tiuramów, MBT - potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej dołączonymi do oferty. Odporne na przenikanie: 2 substancji chemicznych na 6 poziomie oraz 1 substancji na 1 poziomie ochrony z EN ISO 374-1 oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978, potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Zgodne z aktualną normą EN ISO 374-1,2,4 i 5 oraz EN 16523-1. AQL 0,65 - potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,19 mm, dłoni 0,17 mm, na mankiecie 0,14 mm, długość min. 280 mm, siła zrywu przed starzeniem (mediana) min 13N, zawartość białek lateksowych max 36 µg/g - potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455 nie starszym niż 2018 r. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 6,0-8,5.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

3. Pytanie dotyczy: Grupa 2 - Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic nieznacznie różniących się parametrami tj. wewnątrznie polimeryzowanych, zewnętrznie chlorowanych, odpornych na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978, potwierdzone raportem z badań



jednostki niezależnej. Rękawice o sile zrywu przed starzeniem min. 17 N. Rękawice w opakowaniach typu half-pack (składane na pół). Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

4. Pytanie dotyczy: Grupa 3 - Rękawice chirurgiczne lateksowe ortopedyczne sterylne, bezpudrowe

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie wysokiej jakości rękawic o poniższym opisie: Rękawice chirurgiczne lateksowe ortopedyczne sterylne, bezpudrowe, rolowany mankiet, wewnętrznie polimerowane, zewnętrznie chlorowane, kolor brązowy, kształt anatomiczny, powierzchnia zewnętrzna teksturowana. Grubość ścianki na palcu 0,28 mm, na dłoni 0,27 mm, na mankiecie 0,21 mm, długość min 280 mm, AQL: 0,65, poziom protein lateksowych poniżej 40 µg/g, siła zrywu przed starzeniem min 13N, po starzeniu min 11N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: 40% Wodorotlenek sodu (K) / poziom 6 25% Amoniak / poziom 6 30% Nadtlenek wodoru (P) / poziom 5 37% Formaldehyd (T) / poziom 2, zgodnie z EN ISO 374-1. Rękawice nie przebadane na przenikanie cytostatyków. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne folia. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiar 6,0-8,5

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Zamawiający wymaga aby wszystkie zmiany, na które Zamawiający wyraził zgodę (jeżeli dotyczą składanej przez Wykonawcę oferty), były zaznaczone i opisane przez Wykonawcę Załącznik nr 1 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy : zmiana dopuszczona odpowiedzią na pytanie nr ...

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. ekonomiczno-administracyjnych


Ewa Galas-Gasior