

Do Wykonawców

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę rękawic nitrylowych.

Do dnia **01.09.2017r.** godz. 11.00 wpłynęły do Zamawiającego następujące zapytania do treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Pytanie 1:

Czy Zamawiający dopuści przedstawienie raportu końcowego z badań w postaci kart danych technicznych nie starszych niż z 2015 roku, w zamian za przedstawienie badań technicznych?

Pytanie 2:

Czy Zamawiający mógłby doprecyzować jakich wyników badań dotyczących antyalergicznego oczekuje?

Rękawice nitrylowe z zasady nie uczulają, gdyż są pozbawione protein lateksu oraz stanowią ochronę dłoni osób uczulonych na lateks.

Czy Zamawiającemu chodziło o normę PN EN 455-3, która określa wymagania dotyczące oceny bezpieczeństwa biologicznego rękawic medycznych do jednorazowego użytku?

Pytanie 3:

Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane i zgodne z ww. normą PN EN 455-3 z wyraźnie naniesionym piktogramem oznaczającym brak lateksu na opakowaniu?



Pytanie 4:

Dot. § 9 ust. 1: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”?

Pytanie 5:

Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?



Pytanie 6:

Czy Zamawiający oczekując zgodności z normą EN 374-1 ma na myśli pełen jej zakres czy z wyłączeniem klauzuli 5.3.2

Pytanie 7:

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane po 150 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Pytanie 8:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania rękawic nitrylowych o nieznacznej różnicy w grubości palca, tj. 0,10mm-0,12mm.

Pytanie 9:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania wysokiej jakości rękawic diagnostycznych, z nitrylu, bezpydrowanych, będących wyrobem medycznym klasy I zgodnie z normatywnym standardem medycznym (EN 455:1-2-3-4) i standardem ochronnym (EN 374:1-2-3), posiadających badania niezależne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 na ponad 25 substancji chemicznych (z czego min. 18 na poziomie min. 2) oraz na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F-1671, według normy EN 374-1 określonych jako rękawice wodoodporne o niskiej odporności chemicznej (polega to na tym, że w badaniach na przenikanie substancji chemicznych wymienionych w załączniku A do normy, będących bardzo silnymi substancjami nie stosowanymi w placówkach służby zdrowia, nie uzyskano min. 2 poziomu ochrony dla minimum 3 substancji z ww. załącznika).

Pytanie 10:

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 ?

Pytanie 11:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic przebadanych na przenikalność cytostatyków zgodnie z normą ASTM D 6978-05 lub równoważną, potwierdzonych raportem z wynikami badań.

Pytanie 12:

Pakiet – rękawice nitrylowe –wymóg rękawice antyalergiczne (potwierdzone badaniami)
Zwracamy się z prośbą o wskazanie o jakie badanie chodzi, wraz z podaniem podstawy prawnej ich przeprowadzania (norma, przepis) a tym samym, podstawy prawnej wymogu sformułowanego przez Zamawiającego. Nitryl jest syntetykiem, nie zawiera protein lateksu a zatem nie wykazuje oddziaływania alergizującego. Składając oferty przetargowe na rękawice nitrylowe, nie spotkaliśmy się z przedmiotowym wymogiem. Dlatego żądamy wskazania formalnych i merytorycznych podstaw wymogu albo odstąpienie od niego, jak o bezprzedmiotowego.

Pytanie 13:

Prosimy o dopuszczenie grubości rękawic w strefie palca 0,11-0,12mm.

Pytanie 14:

Prosimy o dopuszczenie rękawic chroniących przed przenikaniem cytostatyków (potwierdzone badaniami wg ASTM D 6978).

Pytanie 15:

Rękawice nitylowe nie wywołują reakcji alergicznych i dlatego są szczególnie rekomendowane osobom uczulonym na lateks. Prosimy o wyjaśnienie jakich badań i wg jakiej metodologii oczekuje Zamawiający dla potwierdzenia antyalergiczności rękawic.

Pytanie 16:

Odnosnie paragrafu 4 pkt 12: wnioskujemy o jego wykreślenie, gdyż jego regulacja pozostaje w jawnej kolizji z pkt 11 niniejszego paragrafu. Zapis ust. 12 rażąco narusza art. 29 ust. 1 PZP w zakresie obowiązku precyzyjnego zdefiniowania zakresu zamawianego przedmiotu zamówienia i jako taki jest nieskuteczny.

Pytanie 17:

Odnosnie paragrafu 6: w sprawie tzw. wykonania zastępczego (zakupu interwencyjnego) wnosimy o dopisanie, że wysokość zapłaty na rzecz zamawiającego winna być udowodniona dokumentem zakupowym i może dotyczyć tylko towaru równoważnego o tej samej jakości.

Pytanie 18:

Czy Zamawiający dopuści rękawice w op.a' 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Zgodnie z art. 38 ustawy – Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

Odpowiedź na pytanie 1:

Zamawiający wymaga aby Wykonawca złożył dokumenty precyzyjnie określone w pkt 10 SIWZ.

Odpowiedź na pytanie 2:

Zgodnie z treścią modyfikacji z dnia 1.09.2017 r. tzn.

„Badania potwierdzające antyalergiczność wydane przez jednostki badawcze, tzn. badania potwierdzające że rękawiczka jest wolna od akceleratorów chemicznych – tiuramów, tiomoczników, benzotiazoli,„.

Odpowiedź na pytanie 3:

Zamawiający dopuszcza rękawice przebadane i zgodne z normą PN EN 455-3 z wyraźnie naniesionym piktogramem oznaczającym brak lateksu na opakowaniu, jednak informacja taka nie jest konieczna, nie jest to gwarancją antyalergiczności oferowanych rękawiczek.

Odpowiedź na pytanie 4:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę § 9 ust. 1, który otrzymuje następujące brzmienie:

„1. W przypadku zwłoki w terminach dostaw określonych w umowie lub zaniechania dostawy, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,5 % ceny brutto każdej części opóźnionej lub niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki.”

Odpowiedź na pytanie 5 :

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów projektu umowy.

Odpowiedź na pytanie 6 :

Zamawiający wymaga zaoferowania rękawic opisanych w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia, dopuszcza wyłączenie punktu 5.3.2 pod warunkiem, że badania na przenikanie substancji chemicznych potwierdzą 2 poziom skuteczności dla minimum 3 substancji chemicznych (niekoniecznie będącymi załącznikiem A do normy PN-EN 374-1).

Odpowiedź na pytanie 7 :

Zamawiający nie dopuszcza rękawic pakowanych po 150 szt.

Odpowiedź na pytanie 8 :

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania proponowanych rękawic, zgodnie z treścią modyfikacji z dnia 01.09.2017 r.

Odpowiedź na pytanie 9 :

Zamawiający dopuszcza rękawice nitylowe posiadające badania niezależne na przenikanie substancji chemicznych, które nie są wymienione załączniku A do normy PN-EN 374-1, pod warunkiem, że są one zgodne z metodologią zawartą w normie 374-3, których wyniki potwierdzą odporność co najmniej na 2 poziomie dla 3 substancji chemicznych.

Odpowiedź na pytanie 10:

Zamawiający wymaga zaoferowania rękawic opisanych w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia, dopuszcza wyłączenie punktu 5.3.2 pod warunkiem, że badania na przenikanie substancji chemicznych potwierdzą 2 poziom skuteczności dla minimum 3 substancji chemicznych (niekoniecznie będącymi załącznikiem A do normy PN-EN 374-1).

Odpowiedź na pytanie 11:

Zamawiający dopuszcza rękawice przebadane zgodnie z normą ASTM D 6978-05, zgodnie z treścią modyfikacji z dnia 01.09.2017 r.

Odpowiedź na pytanie 12:

Zamawiający w modyfikacji pkt 10.6 SIWZ z dnia 01.09.2017 r. doprecyzował jakich wyników badań potwierdzających antyalergiczną wymagania Zamawiający tzn.

„Badania potwierdzające antyalergiczną wydane przez jednostki badawcze, tzn. badania potwierdzające że rękawiczka jest wolna od akceleratorów chemicznych – tiuramów, tiomoczników, benzotiazoli,”

Odpowiedź na pytanie 13:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania proponowanych rękawic, zgodnie z treścią modyfikacji z dnia 01.09.2017 r.

Odpowiedź na pytanie 14:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania proponowanych rękawic, zgodnie z treścią modyfikacji z dnia 01.09.2017 r.

Odpowiedź na pytanie 15:

Zamawiający w modyfikacji pkt 10.6 SIWZ z dnia 01.09.2017 r. doprecyzował jakich wyników badań potwierdzających antyalergiczną wymaga Zamawiający tzn.

„Badania potwierdzające antyalergiczną wydane przez jednostki badawcze, tzn. badania potwierdzające że rękawiczka jest wolna od akceleratorów chemicznych – tiuramów, tiomoczników, benzotiazoli,„.

Odpowiedź na pytanie 16:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany treści projektu umowy.

Odpowiedź na pytanie 17:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany treści projektu umowy.

Odpowiedź na pytanie 18:

Zamawiający nie dopuszcza rękawic pakowanych po 200 szt.

DYREKTOR
Kujawsko-Pomorskiego Centrum
Pulmonologii w Bydgoszczy

mgr Mariola Brodowska



