

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ (1)

Na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku – Prawo zamówień publicznych w imieniu „Centrum Zdrowia Mazowska Zachodniego” Sp. z o. o. ul. Limanowskiego 30, 96-300 Żyrardów („Zamawiający”) udzielam wyjaśnień treści Specyfikacji Warunków Zamówienia („SWZ”) w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie podstawowym na dostawy:

Dostawy rękawic chirurgicznych oraz pasków do glukometrów**Pytanie 1**

Część nr 1 rękawice diagnostyczne nitylowe bezpudrowe.1. Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic w opakowaniu a' 100 z jednoczesnym przeliczeniem oferowanej ilości ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 część nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitylowych bezpudrowych o dużej wytrzymałości mechanicznej , długość min. 240 mm , $AQL \leq 1,5$, odpowiadające normom EN 420, EN 455-1,2,3,4 , ASTM F1671, grubość pojedynczej ścianki palca 0,11mm, dłoni 0,07mm, siła zrywania min 6N. Rękawice przebadane wg EN PN 374-1:2016 na 4 substancje chemiczne (heptan, wodorotlenek sodu 40%, formaldehyd 37%, nadtlenuk wodoru 30%).

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Czy Zamawiający dopuści do rękawice diagnostyczne, nitylowe, zbliżone właściwościami do lateksu z miękkiego elastycznego nitylu, o dużej wytrzymałości mechanicznej. Pasujące na obie dłonie, cienkie teksturowane palce, mankiet zakończony pogrubionym brzegiem, długość min. 240 mm, $AQL \leq 1,0$, odpowiadające normom EN 420, EN 455-1,2,3,4 ASTM F1671, grubość pojedynczej ścianki palce –min. 0,05 mm max. 0,11 mm, dłoni – min. 0,05 mm max 0,07 mm, siła zrywania 6N. Zgodnie z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Opakowanie – 100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Czy z uwagi na fakt, że ze względu na wytyczne Farmakopei Polskiej dotyczącej przechowywania poszczególnych grup leków Zamawiający musi posiadać pomieszczenia magazynowe zapewniające przechowywanie produktów leczniczych w temperaturze co najwyżej pokojowej oraz ze względu na fakt, że przetrzymywanie pacjentów w temperaturach

wyższych niż 30°C stanowiłoby zagrożenie ich zdrowia i życia, będąc niezgodnymi z przepisami BHP, Zamawiający dopuści paski testowe o temperaturze przechowywania w zakresie 4-30°C?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 6

Prosimy o dopuszczenie pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, który w odróżnieniu od GOD nie reaguje z tlenem i w związku z tym wyniki pomiarów dokonywane za pomocą pasków testowych zawierających enzym GDH-FAD nie są podatne na zafałszowania będące efektem wahań stężenia tlenu cząsteczkowego we krwi. Prosimy o uwzględnienie faktu, że wszystkie flagowe produkty wiodących międzynarodowych firm produkujących paski testowe do glukometrów zawierają enzym dehydrogenaza glukozy, nie oksydazę glukozową.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona.

Odpowiedź:

Nie, instrukcja musi być dokładnie przetłumaczona i nie może być rozbieżności między instrukcją wewnątrz opakowania i na zewnątrz opakowaniu handlowym.

Pytanie 8

Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w Części nr 5 była hurtownia farmaceutyczna, co zabezpieczy transport i dostawy pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odpowiedź:

Tak, oferentem musi być hurtownia farmaceutyczna, nie pośrednik, ponieważ muszą zostać spełnione wymagania dotyczące kontroli temperatury i wilgotności.

W imieniu Zamawiającego


PREZES ZARZĄDU
Paweł Piętrowski

KIEROWNIK
działu Współpracy z Kontrahentami
i Spraw Organizacyjnych

Daniel Jeliński

