



WOJSKOWE CENTRUM
KRWIODAWSTWA i
KRWIOLECZNICTWA
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki
Zdrowotnej
00-671 Warszawa 1, ul. Koszykowa 78



Warszawa, dnia 4 lutego 2022 r.

Wszyscy uczestnicy postępowania 1/D/2022

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę podkładu ochronnego bibułowo-foliowego, kompresów gazowych, opatrunku uciskowego i rękawiczek jednorazowych.

Na podstawie art. 284 ustawy z dnia 11 września 2019 - Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2021r poz. 1129 i 1598) Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami treści SWZ w postępowaniu publicznym prowadzonym w trybie podstawowym, którego przedmiotem jest dostawa podkładu ochronnego bibułowo-foliowego, kompresów gazowych, opatrunku uciskowego i rękawiczek jednorazowych. (Sprawa Nr 1/D/2022).

Pytanie nr 1.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych z polichlorku winylu o ultra wysokiej masie cząsteczkowej, kolor biały, powierzchnia gładka, grubość na palcach min. 0,10 mm, na dłoni 0,08 mm, na mankiecie 0,06, siła zrywania przed starzeniem: min. 5,0 N, rozciągliwość przed starzeniem 540%, odporne na działanie związków chemicznych, w tym izopropanolu 70% i czwartorzędowych środków czyszczących, spełniające normy EN 420, EN ISO 374-1, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Zgodne z EN 374 i EN 420, potwierdzone raportem z wynikami. Rozmiary XS-XL, oznaczenie kolorystyczne w zależności od rozmiaru, pakowane po maks. 100 sztuk, otwór podawczy zabezpieczony folią bakteriobójczą.

Odpowiedź:

NIE, Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 2.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, winylowych, bezpydrowych, powierzchnia gładka, AQL 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii I z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Grubość na palcach, min. 0,06 mm, na dłoni 0,06 mm, na mankiecie min. 0,04 mm. Badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Bez zawartości DEHP (DOP) – fabrycznie oznakowane na opakowaniu. Rozmiary S-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane 100 sztuk.

Odpowiedź:

NIE, Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 3.

„Ze względu na fakt, że winyl jako materiał do produkcji rękawic jest wyjątkowo mało wytrzymałym materiałem i ze względu na swoje właściwości fizyczne i chemiczne nie zalecanym do pracy w środowisku mokrym i w procedurach wysokiego ryzyka, zapis o zarejestrowaniu jako kategoria III

może wprowadzić użytkownika w błąd i dać fałszywe poczucie bezpieczeństwa. Środek ochrony osobistej kategorii III powinien nieść za sobą ochronę w procedurach wysokiego ryzyka. Winył natomiast nie może być stosowany w kontakcie z substancjami chemicznymi, gdyż nie stanowi bariery w środowisku mokrym, a w takim środowisku jest kontakt z substancjami chemicznymi w szpitalu. Prosimy zatem Zamawiającego o dopuszczenie rękawic oznakowanych jako kategoria I Środka Ochrony Osobistej.

Odpowiedź:

NIE, Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

W przypadku negatywnej odpowiedzi, prosimy zatem o wyjaśnienie, czy Zamawiający będzie oczekiwał potwierdzenia barierowości na substancje używane w środkach dezynfekcyjnych, jak m.in. alkohole i aldehydy.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 4.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic w rozmiarze XL pakowanych po 90 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź:

NIE, Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 5.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznej różnicy w parametrach grubość pojedynczej ścianki na palcach minimum 0,07mm, na dłoni minimum 0,05mm.

Odpowiedź:

NIE, Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 6.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza dostawę rękawic pakowanych po 200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Pytanie nr 7.

Z uwagi na fakt, iż zawartość akceleratorów chemicznych używanych w procesie produkcji ma bezpośredni wpływ na występowanie i nasilenie reakcji alergicznych wśród personelu medycznego, prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje, aby rękawice były produkowane bez szkodliwych akceleratorów chemicznych, tj. tiuramy, DPG, MBT, ZMBT potwierdzone bardziej czułym badaniem TLC. Nadmienimy, że często prezentowane są w postępowaniach o zamówienia publiczne wyniki badań metodą HPLC wykazujące brak akceleratorów, jednakże metoda ta nie posiada wystarczającej czułości dla wykrywania akceleratorów użytych faktycznie w produkcji. Jednocześnie norma EN 455-3 zabrania oznakowywania opakowań rękawic opisem „bez akceleratorów”, gdy w procesie produkcji były one stosowane.

Odpowiedź:

NIE, Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 8.

Czy w związku z posiadaniem przez Zamawiającego certyfikatem ISO potwierdzającym wysoką jakość wykonywanych usług medycznych Zamawiający będzie oczekiwał, aby producenci oferowanych rękawic posiadali wdrożony i certyfikowany system zarządzania jakością dla Wyrobów Medycznych ISO 13485 obejmujący produkcję oferowanych rękawic?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 9.

Czy Zamawiający Rękawice diagnostyczne ochronne bezlateksowe winylowe, bezpudrowe, niesterylne, jednorazowego użytku, powierzchnia gładka, , kolor transparentny. Mankiet zakończony rolowanym brzegiem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy. Pozbawione ftalanów z informacją na opakowaniu (DEHP/ DOP FREE).Poziom szczelności: AQL 1,0. Długość rękawicy: min. 240mm. Grubość rękawicy (ścianka pojedyncza): palec min.0,06mm, dłoń min. 0,06mm. Siła zrywania przed starzeniem: powyżej 3,6N. Rozmiar na opakowaniu zróżnicowany kolorystycznie, oznakowany na wszystkich ściankach. Oznakowanie: Klasa I, zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 w sprawie Wyrobów Medycznych (MDR) 2017/745 zastępującej Dyrektywę Rady WE 93/42/EWG oraz Kategoria III zgodnie z Regulacją PPE (EU) 2016/425. Zgodność z normami: EN 455 (1-2-3-4); EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 420:2003+A1:2009; EN 16523; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016; EN 421:2010; ISO 13485; ISO 9001. Dopuszczone do kontaktu z żywnością zgodnie z rozporządzeniem (WE) 1935/2004. Oznakowane znakiem CE. Termin ważności 5 lat. Przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671, przenikanie wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z normą EN 374-5, przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F 1670, -przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374/EN 16523-1 Na opakowaniu umieszczone: nazwa, rodzaj, rozmiar, AQL, data produkcji, data ważności, nr serii, nr katalogowy, nazwa i adres producenta, znak CE, nazwa i adres importera, normy: EN 455 (1-2-3-4); EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 420:2003+A1:2009; EN 16523; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016; piktogramy, poziomy ochrony oraz substancje chemiczne. Dostępne w rozmiarach: S, M, L, XL, op. a 100szt. Dotyczy część 4 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej różnicy w grubości rękawicy - grubość na dłoni 0,06 +/- 0,01,o pozostałych parametrach zgodnych z SWZ.

Odpowiedź:

NIE, Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 10.

część 2, poz. 1-3 czy zamawiający dopuści kompresy 17 nitkowe 8 warstwowe?

Odpowiedź:

NIE, Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 11.

cz.2 poz. 3 Proszę o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe t.j. opakowanie 3szt. (w blistrze) x 25 blistrów, z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź:

Tak Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie 3 szt.

Pytanie nr 12.

Część nr 3 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę za 100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości.

Pytanie nr 13.

Część nr 2, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'3szt w blistrze x 50szt. blistrów z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę za 50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości.

Pytanie nr 14.

Część nr 4, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści odstąpi od wymogu normy ASTM F1671?

Odpowiedź:

NIE, Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 15.

Część nr 4, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści grubość rękawic na palcu 0,11 +/- 0,01 mm?

Odpowiedź:

NIE, Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 16.

cz. 2 poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści kompres gazowy sterylny 5cm x 5cm x 8 warstw min. 13-nitkowy pakowany po 2 sztuki w opakowaniu?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza kompres gazowy sterylny 5cm x 5cm x 8 warstw min. 13-nitkowy pakowany po 2 sztuki w opakowaniu

Pytanie nr 17.

Działając w imieniu SKAMEX Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Łodzi, ul. Częstochowska 38/52, zgłaszam zainteresowanie prowadzonym postępowaniem przetargowym - „Dostawa podkładu ochronnego bibułowo-foliowego, kompresów gazowych, opatrunku uciskowego i rękawiczek jednorazowych.” znak sprawy D/1/2022 W związku z tym zwracam się z prośbą o informowanie o wszelkich zmianach zachodzących w dokumentacji niniejszego postępowania przetargowego, a także zgodnie z art. 524 ustawy Prawo zamówień publicznych wnoszę o przesłanie kopii odwołania dotyczącego treści ogłoszenia o zamówieniu lub dokumentów zamówienia, w szczególności dotyczącego SWZ, jeżeli takowe zostanie wniesione. Swoją prośbę motywuję faktem, iż spółka SKAMEX Sp. z ograniczoną odpowiedzialnością może być uznana za Wykonawcę zgodnie z definicją zawartą w art. 7 pkt 30 ustawy Prawo zamówień publicznych. W związku z powyższym proszę o przesłanie dokumentów na email dzp.or@skamex.com.pl

Odpowiedź:

Cała korespondencja Zamawiającego znajduje się na platformie zakupowej Zamawiającego.

Pytanie nr 18.

Zwracamy się z prośbą o zmianę sposobu naliczania kary umownej za opóźnienie w dostawie/ reklamacji do naliczania kary od wartości niedostarczonych / reklamowanych towarów, a nie od wartości umowy. Obecne zapisy są rażąco wygórowane.

Odpowiedź:

Kara umowna w wysokości określonej w umowie, ma realnie zabezpieczyć wykonanie umowy i została skalkulowana w taki sposób aby jej wysokość w minimalnym zakresie ma zrekompensować zamawiającemu koszty poniesione w wyniku niewykonania lub nienależytego wykonania usługi. Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Zamawiający przedłuża termin składania ofert do dnia 9 lutego 2022 r. do godz.09:00

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 9 lutego 2022 r. o godz. 9:05,

Wykonawca jest związany ofertą przez 30 dni tj od dnia 9 lutego 2022 r. do dnia 10 lutego 2022 r.

W imieniu Zamawiającego

z up.