



SŁUŻBA
WIĘZIENNA

Areszt Śledczy w Poznaniu
61-729 Poznań, ul. Młyńska 1
tel. 61.856.82.50, fax 61.856.82.52, email: as_poznan@sw.gov.pl

Poznań, dnia 12.04.2021

POSTĘPOWANIE O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO PROWADZONEGO W TRYBIE PODSTAWOWYM NA DOSTAWĘ RĘKAWICZEK JEDNORAZOWYCH, NITRYLOWYCH DO ARESZTU ŚLEDZCZEGO W POZNANIU

znak sprawy: Ds-01/2021

Wszyscy Wykonawcy

Do dnia 12.04.2021 do Aresztu Śledczego wpłynęło zapytanie dotyczące treści SWZ :

1. Czy zamawiający dopuści zaferowanie rękawicy alternatywnej:
Rękawice diagnostyczne, nitylowe, bezpydrowe o obniżonej grubości dla lepszego komfortu pracy. Posiadające rolowany mankiet ułatwiający zakładanie oraz uniwersalny kształt pasujący na prawą i lewą dłoń. Teksturowane na palcach. Chlorowane od wewnątrz. Grubość na palcu: 0,10 +/- 0,01 mm, grubość na dłoni: 0,07+/- 0,01 mm, grubość na mankiecie: 0,06 +/- 0,01 mm. Długość min 240 mm. Wytrzymałość na rozerwanie min. 6N (EN 455). Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony osobistej kategorii III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością, potwierdzone piktoqramami na opakowaniu. Pozbawione tiuramów. Zgodne z normą EN455. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz substancji chemicznych zgodnie normą EN374-3 potwierdzone badaniami jednostki niezależnej, AQL max1,5. Rękawice koloru niebieskiego, fioletowego, w zbiorczych opakowaniach kartonowych nie mniejszych niż 100 szt., nie większych niż 250 szt. w opakowaniu, Rozmiar S, M, L, XL. Oznakowanie znakiem CE ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby rękawice były polimerowane od strony roboczej, gdyż ułatwia to zakładanie rękawiczek w większej ilości warstw przez personel. Pozostałe parametry muszą spełniać wymagania dla produktu równoważnego.

2. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach:
 - a) grubość na palcu 0,09 mm, dłoni 0,05 mm – 0,06 mm, mankiet 0,05 mm; (są stosunkowo cienkie, jednocześnie zapewniają odpowiednią ochronę dla personelu szpitala, pacjenta oraz dobre czucie w palcach podczas użytkowania, różnica pomiędzy grubością wymaganą przez Zamawiającego a naszymi parametrami jest niewyczuwalna dla użytkownika, nie umniejsza również funkcji ochronnych naszego produktu, nie powinno to dyskwalifikować naszego produktu, co za tym idzie brakiem możliwości złożenia oferty w przedmiotowym postępowaniu przetargowym);

Odpowiedź: Parametry opisane przez Państwa mieszczą się w tolerancji podanej przez Zamawiającego.

- b) wewnątrznie chlorowane, z odstąpieniem od zewnętrznie polimerizowanych; (proces chlorowania przeprowadza się w celu usunięcia z powierzchni rękawic resztkowych substancji chemicznych użytych w procesie produkcji, nadaje im gładkość i zapobiega sklejaniu się rękawic w opakowaniu. Chlorowanie sprawia, że bardziej oczyszczone, tym samym wywołują mniej podrażnień skórnych. Proces polimeryzacji rękawic występuje wtedy, gdy zmniejszona jest liczba procesów płukania, czyli oczyszczania rękawic z zawartości substancji resztkowych);

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby rękawice były polimerowane od strony roboczej, gdyż ułatwia to zakładanie rękawiczek w większej ilości warstw przez personel.

c) z odstępniem od wytrzymałości na rozciąganie w MPa, (jest to jednostka amerykańska), jest to badanie dodatkowe, nieobowiązkowe wymóg ten nie powinien dyskwalifikować naszego produktu, co za tym idzie brakiem możliwości złożenia oferty w przedmiotowym postępowaniu przetargowym, przy spełnianiu norm europejskich (proponowane przez nas rękawice spełniają wymagania norm europejskich wg EN 455-2 (wymagania w zakresie właściwości fizycznych) – określa mediany długości i szerokości [mm] oraz mediany siły zrywu [N] dla rękawic chirurgicznych i diagnostycznych, wytworzonych z różnych surowców: lateksu, nitrilu, elastomerów.);

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

d) pozbawione dodatków chemicznych: tiuramów, ftalanów, tiazolu oraz MBT – potwierdzone deklaracją producenta (z odstępniem od badań metodą HPLC); Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III/Type B. Zgodne z normami EN 15223-1, EN 1041, EN ISO 13485, EN 455 (1-4), EN 420, EN ISO 374-1:2016, EN 374- 2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016 (metoda badania wykorzystująca bakteriofag Phix174 norma równoważna do ASTM F 1671), ASTM D 6978 (31 substancji cytotatycznych).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

3. Czy dopuszczają Państwo do udziału w postępowaniu również rękawice nitrylowe w kolorze czarnym, które obecnie są preferowane przez służby mundurowe? czy można złożyć ofertę na rękawice nitrylowe, które spełniają wszystkie wymagania zawarte w SWZ, ale pochodzą od 2-3 różnych Producentów?

Odpowiedź: Jeżeli kolor rękawic nie wpływa na jakość, a okres trwałości przedmiotu zamówienia jest odpowiednio długi, aby zapewnił jego bezpieczne użycie (minimum 18 miesięcy od daty dostawy) to zamawiający dopuszcza inny kolor.

4. Czy Zamawiający dopuści rękawice teksturowane na końcach palców, nie posiadające polimeryzacji od strony roboczej, o grubości na dłoni 0,06mm+/-0,01, na mankietcie 0,05mm+/-0,01, zgodne z EN 16523-1 (jako normą równoważną do EN 374-3), AQL 1,0, pozostałe warunki zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby rękawice były polimerowane od strony roboczej, gdyż ułatwia to zakładanie rękawiczek w większej ilości warstw przez personel.


ZASTĘPCA WYREKTORA
Aresztu Śledczego w Poznaniu
pplik Piotr Podeszwa