

Do wszystkich Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie podstawowym bez negocjacji na **Dostawy rękawic chirurgicznych, (BZP.38.382-51.24).**

WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ ORAZ ZMIANA TREŚCI SWZ Z DNIA 03.12.2024r.

W związku ze złożonymi pytaniami odnośnie Specyfikacji Warunków Zamówienia, na podstawie art. 284 ust. 1, 2 i 6 oraz 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2024r. poz. 1320 ze zm.), Zamawiający wyjaśnia co następuje oraz wprowadza do SWZ następujące zmiany:

Pytanie nr 1 dot. poz. nr 1:

Czy Zamawiający dopuści rękawice, których, zawartość protein wynosi $\leq 30\mu\text{g/g}$?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 2 dot. poz. nr 1:

Czy Zamawiający dopuści rękawice gładkie z mikroteksturą na całej powierzchni chwytnej?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 3 dot. poz. nr 1:

Czy Zamawiający oczekuje rękawic o niskim kontrolowanym poziomie endotoksyn <1 EU/parę, potwierdzone raportem badania w jednostce niezależnej?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 4 dot. poz. nr 1:

Czy Zamawiający oczekuje rękawic pakowanych w dyspenser ze znacznikiem sterylizacji w kolorze czerwonym?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 5 dot. poz. nr 1:

Czy Zamawiający dopuści:

Rękawice o powierzchni gładkiej z mikroteksturą, typowa grubość ścianki na palcu: $0,22\pm 0,03\text{mm}$, na dłoni $0,18\pm 0,03$ mm; mankiecie: $0,15\pm 0,02\text{mm}$? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób: w pozycji nr 1 – w kolumnie „Przedmiot zamówienia” w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ zmienia zapis z:

Lp.	Przedmiot zamówienia
1.	Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak : tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice spełniające następujące parametry: polimeryzowane od wewnątrz, mikroteksturowane, kolor biały/kremowy/naturalny lateks, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, średnia grubość ścianki na palcu: 0,18 mm -0,02 mm/+ 0,05 mm, na dłoni 0,16 mm -0,02 mm/+0,04 mm, mankiecie: 0,14 mm -0,02 mm/+0,04 mm, długość min 280 mm, siła zrywania po starzeniu min. 13,0 N wg EN 455-2 "lub równoważnej" (na potwierdzenie raport z badań); Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną"; AQL max 0,65; niski poziom protein lateksowych - max 20 µg/g (na potwierdzenie raport z badań); sterylizowane radiacyjnie. Opakowanie zewnętrzne jałowe foliowe; opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni. lub Rękawice mogą być pakowane podwójnie, w zewnętrzne opakowanie hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Opakowanie 50 par. lub Opakowanie zewnętrzne jałowe foliowe; rękawice składane na pół, opakowanie 50 par pakowane w dyspenser możliwością przechowywania poziomo lub pionowo , wyposażony w 2 otwory do pobierania, 1 otwór dodatkowy do zwrotu nieużytych rękawic – objętość dyspensera nie większa niż 6 000 cm ³ co powoduje oszczędność miejsca na półce nawet o 54% i mniejszą ilość odpadów do utylizacji.

który otrzymuje brzmienie:

Lp.	Przedmiot zamówienia
1.	Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak : tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice spełniające następujące parametry: polimeryzowane od wewnątrz, mikroteksturowane, kolor biały/kremowy/naturalny lateks, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, średnia grubość ścianki na palcu: 0,18 mm -0,02 mm/+ 0,07 mm , na dłoni 0,16 mm -0,02 mm/+ 0,05 mm , mankiecie: 0,14 mm -0,02 mm/+0,04 mm, długość min 280 mm, siła zrywania po starzeniu min. 13,0 N wg EN 455-2 "lub równoważnej" (na potwierdzenie raport z badań); Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną"; AQL max 0,65; niski poziom protein lateksowych - max 20 µg/g (na potwierdzenie raport z badań); sterylizowane radiacyjnie. Opakowanie zewnętrzne jałowe foliowe; opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni. lub Rękawice mogą być pakowane podwójnie, w zewnętrzne opakowanie hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Opakowanie 50 par. lub Opakowanie zewnętrzne jałowe foliowe; rękawice składane na pół, opakowanie 50 par pakowane w dyspenser możliwością przechowywania poziomo lub pionowo , wyposażony w 2 otwory do pobierania, 1 otwór dodatkowy do zwrotu nieużytych rękawic – objętość dyspensera nie większa niż 6 000 cm ³ co powoduje oszczędność miejsca na półce nawet o 54% i mniejszą ilość odpadów do utylizacji.

Pytanie nr 6 dot. poz. nr 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic równoważnych: chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein < 50 ug/g zgodnie z normą EN 455-3. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Wolne od chemicznych akceleratorów: tiuramów, ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym, pakowane w dyspenser z możliwością przechowywania poziomo lub pionowo, wyposażony łącznie w 3 otwory. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 7 dot. poz. nr 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic równoważnych: sterylnych do pracowni cytostatycznej, lateksowe bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” z poliakrylanem i surfaktantem, zewnątrz antypoślizgowe o podwyższonej chwytności. Średnia grubość: na palcu 0,23 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,18 mm. AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 280 mm, siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 15 N. Poziom protein < 50 ug/g zgodnie z normą EN 455-3. Wolne od chemicznych akceleratorów: tiuramów, ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par, dyspenser z możliwością przechowywania poziomo lub pionowo, wyposażony łącznie w 3 otwory. Rozmiary 5,5-9,0

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 8 dot. poz. nr 1:

Prosimy Zamawiającego o zmianę w zapisach SWZ dotyczących objętości dyspenser: 6 000 cm³. Chcielibyśmy zaznaczyć, że rękawice zaproponowane mają dyspenser o około 0,12 m³ większy, co realnie nie ma dużego wpływu na ilość miejsca w transporcie czy magazynowania produktu. Zamawiający opisuje, że wymagany sposób pakowania oszczędza miejsce na półce o 54%. Nie jest jednak napisane względem jakich innych opakowań.

Dodatkowo, warto dodać, że w obu opakowaniach jest spakowana taka sama ilość rękawic, więc ilość odpadów związanych z folią oraz papierem z par rękawic jest taka sama. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego o zmianę w SWZ i usunięcie wymogu dotyczącego objętości dyspensera.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 9 dot. poz. nr 1:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania rękawic w rozmiarach 6.0-9.0 o grubości na palcu 0,24mm, na dłoni 0,20-021mm, na mankiecie 0,17mm (potwierdzone badaniami wytwórcy) ; długość min. 293mm, siła zrywu po starzeniu min. 16N (potwierdzone badaniami wytwórcy). AQL, poziom protein lateksowych – potwierdzone badaniami wytwórcy. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób: w pozycji nr 1 – w kolumnie „Przedmiot zamówienia” w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ zmienia zapis z:

Lp.	Przedmiot zamówienia	Rozmiar
1.	Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergie (akceleratorów) takich jak : tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice spełniające następujące parametry: polimeryzowane od wewnątrz, mikroteksturowane, kolor biały/kremowy/naturalny lateks, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, średnia grubość ścianki na palcu: 0,18 mm -0,02 mm/+ 0,07 mm, na dłoni 0,16 mm -0,02 mm/+0,05 mm, mankiecie: 0,14 mm -0,02 mm/+0,04 mm, długość min 280 mm, siła zrywania po starzeniu min. 13,0 N wg EN 455-2 "lub równoważnej" (na potwierdzenie raport z badań); Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną"; AQL max 0,65; niski poziom protein lateksowych - max 20 µg/g (na potwierdzenie raport z badań); sterylizowane radiacyjnie. Opakowanie zewnętrzne jałowe	od 5,5 do 9,0

foliowe; opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni. lub Rękawice mogą być pakowane podwójnie, w zewnętrzne opakowanie hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Opakowanie 50 par. lub Opakowanie zewnętrzne jałowe foliowe; rękawice składane na pół, opakowanie 50 par pakowane w dyspenser możliwością przechowywania poziomo lub pionowo , wyposażony w 2 otwory do pobierania, 1 otwór dodatkowy do zwrotu nieużytych rękawic – objętość dyspensera nie większa niż 6 000 cm³ co powoduje oszczędność miejsca na półce nawet o 54% i mniejszą ilość odpadów do utylizacji.

który otrzymuje brzmienie:

Lp.	Przedmiot zamówienia	Rozmiar
1.	Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak : tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice spełniające następujące parametry: polimeryzowane od wewnątrz, mikroteksturowane, kolor biały/kremowy/naturalny lateks, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, średnia grubość ścianki na palcu: 0,18 mm -0,02 mm/+ 0,07 mm, na dłoni 0,16 mm -0,02 mm/+0,05 mm, mankiecie: 0,14 mm -0,02 mm/+0,04 mm, długość min 280 mm, siła zrywania po starzeniu min. 13,0 N wg EN 455-2 "lub równoważnej" (na potwierdzenie raport z badań); Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną"; AQL max 0,65; niski poziom protein lateksowych - max 20 µg/g (na potwierdzenie raport z badań); sterylizowane radiacyjnie. Opakowanie zewnętrzne jałowe foliowe; opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni. lub Rękawice mogą być pakowane podwójnie, w zewnętrzne opakowanie hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Opakowanie 50 par. lub Opakowanie zewnętrzne jałowe foliowe; rękawice składane na pół, opakowanie 50 par pakowane w dyspenser możliwością przechowywania poziomo lub pionowo , wyposażony w 2 otwory do pobierania, 1 otwór dodatkowy do zwrotu nieużytych rękawic – objętość dyspensera nie większa niż 6 000 cm ³ co powoduje oszczędność miejsca na półce nawet o 54% i mniejszą ilość odpadów do utylizacji.	od 5,5 do 9,0 lub od 6,0 do 9,0

Załącznikiem do pisma jest:

- Formularz asortymentowo – cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SWZ po zmianach z dnia 03.12.2024r.

Treść SWZ oraz pozostałych załączników do SWZ nie ulega zmianie, a powyższe informacje należy traktować jako integralną część SWZ.

Termin składania i otwarcia ofert nie ulega zmianie.

Z poważaniem