

PŁOCKI ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością

09-402 Płock, ul. Kościuszki 28
tel. (024) 364-51-00 fax. (024) 364-51-02

www.szpitalplock.pl e-mail: sekretariat@plockizoz.pl



Misja Szpitala Świętej Trójcy:

„Pacjent jest podmiotem wszystkich naszych działań zmierzających do poprawy jakości świadczonych usług medycznych”

PZOZ/DZP/382/07PN/15

Płock, dnia 27. lutego 2015 roku

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA II

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest **dostawa rękawiczek**

W związku z wnioskami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zwanej dalej „SIWZ”, złożonymi przez Wykonawców, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 9 sierpnia 2013 r. poz. 907 z późn.zm.) Zamawiający – Płocki Zakład Opieki Zdrowotnej Sp. z o.o. wyjaśnia, co następuje:

Pytanie Nr 1, dotyczy zapisów SIWZ opis przedmiotu zamówienia załącznik nr 1

Prosimy o potwierdzenie, że wymaganie zaoferowania rękawic zróżnicowanych na prawą i lewą dłoń dotyczy tylko rękawic chirurgicznych. Rękawiczki diagnostyczne mają kształt uniwersalny i pasują zarówno na lewą jak i prawą dłoń.

Odpowiedź: Zapis „rękawice zróżnicowane na prawą i lewą dłoń” dotyczy rękawic chirurgicznych.

Pytanie Nr 2, dotyczy zapisów SIWZ

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga potwierdzenia raportami z badań wszystkich wymagań postawionych dla każdego z pakietów?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie Nr 3, dotyczy Pakietu nr 7

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania wysokiej klasy rękawic nitylowych do badań o przedłużonym mankcie i długości 280-295 mm oraz grubości palca 0,13-0,155 mm, spełniających pozostałe wymagania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 4, dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści rękawiczki o poziomie protein 100ug/g?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 5, dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści rękawiczki posiadające atest EN 455-1-2-3-4 jednostki niezależnej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 6, dotyczy Pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści rękawiczki o długości 280-300mm w zależności od rozmiaru?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 7, dotyczy Pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści rękawiczki posiadające atest EN 455-1-2-3-4 jednostki niezależnej

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.



Pytanie Nr 8, dotyczy Pakietu nr 4

Czy Zamawiający dopuści rękawiczki z zewnętrzną warstwą polimerową, teksturą tylko na końcach palców o grubości na palcach 0,08mm?

Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z zapisami SIWZ wymaga wewnętrznej warstwy pokrytej polimerem w celu łatwiejszego zakładania.

Pytanie Nr 9, dotyczy Pakietu nr 4

Czy Zamawiający dopuści rękawiczki o wytrzymałości min. 6,5N?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 10, dotyczy Pakietu nr 4

Czy Zamawiający dopuści rękawiczki posiadające atest EN 455-1-2-3-4 jednostki niezależnej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 11, dotyczy Pakietu nr 4

Czy Zamawiający dopuści rękawiczki w opakowaniu a'200szt., rozmiar „XL” a' 180szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 12, dotyczy Pakietu nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości 260 – 280 mm w zależności od rozmiaru, która w pełni zakrywa mankiet fartucha i zapewnia bezpieczeństwo pracy podczas zabiegu chirurgicznego. Pragniemy podkreślić, że różnica w długości rękawic wynika jedynie z wielkości – długości samej dłoni, na którą dany rozmiar jest przeznaczony, natomiast długość samego mankietu pozostaje niezmienna dla wszystkich rozmiarów.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 13, dotyczy Pakietu nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających opakowanie papierowe – foliowane od wewnątrz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 14, dotyczy Pakietu nr 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy rękawice mają być przebadane na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 i czy w związku z tym Zamawiający będzie oczekiwał dołączenia do ofert w/w badań?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby rękawice były przebadane na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3, jednak nie wymaga dołączenia do oferty w/w badań.

Pytanie Nr 15, dotyczy Pakietu nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic sterylnych długich o dł. min. 260 mm, zgodnych z normą EN 455, z powodzeniem stosowanych w Państwa placówce do 2012 r.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ Zamawiający oczekuje rękawic o przedłużonym mankiecie.

Pytanie Nr 16, dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający pisząc „opakowanie wzmocnione – wykonane z folii oczekuje opakowania próżniowego, pozwalającego na ocenę szczelności i jest gwarancją jakości rękawic?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie Nr 17, dotyczy Pakietu nr 1

Prosimy o dopuszczenie rękawiczek posiadających AQL < 1, poziom po zapakowaniu (o wyższym poziomie szczelności niż opisane).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 18, dotyczy Pakietu nr 1

Prosimy o dopuszczenie rękawiczek posiadających prosty rant/ mankiet ale z widocznymi wzmocnieniami podłużnymi i poprzecznymi, spełniających wszystkie pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 19, dotyczy Pakietu nr 1

Czy rękawiczki sterylne lateksowe, delikatne pudrowane powinny spełniać normy dla środka ochrony osobistej EN 734-3 oraz EN420?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 20, dotyczy Pakietu nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości 260 – 280 mm w zależności od rozmiaru, która w pełni zakrywa mankiet fartucha i zapewnia bezpieczeństwo pracy podczas zabiegu chirurgicznego. Pragniemy podkreślić, że różnica w długości rękawic wynika jedynie z wielkości – długości samej dłoni, na którą dany rozmiar jest przeznaczony, natomiast długość samego mankietu pozostaje niezmienna dla wszystkich rozmiarów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ Zamawiający oczekuje rękawic o przedłużonym mankiecie.

Pytanie Nr 21, dotyczy Pakietu nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających opakowanie papierowe – foliowane od wewnątrz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 22, dotyczy Pakietu nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o sile zrywania przed starzeniem 14N i po starzeniu 12N.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 23, dotyczy Pakietu nr 2

Prosimy o dopuszczenie rękawiczek alternatywnych chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci pozwalającej na łatwe zakładanie rękawic, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL = 1,5, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein ≤ 20 ug/g rękawicy, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowane obustronnie od wewnątrz, długość 265-280 mm w zależności od rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badanie na przenikanie związków chemicznych tj. zgodne z EN-374-3 (zał. raport z wynikami badań do oferty).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 24, dotyczy Pakietu nr 3

Czy rękawiczki winylowe mają być pozbawione substancji DOP (=DEHP), która została umieszczona przez Europejską Agencję do spraw Chemikaliów (REACH) na liście substancji toksycznych z przeznaczeniem do wycofania ich z wyrobach medycznych oraz fabrycznie nadrukowaną na opakowaniu informację o jego braku?

Odpowiedź: Informacja taka jest zawarta w opisie przedmiotu zamówienia, a mianowicie są to ftalany.

Pytanie Nr 25, dotyczy Pakietu nr 3

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 26, dotyczy Pakietu nr 3

Z uwagi na fakt, iż rękawice winylowe stosowane są do mało inwazyjnych procedur prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic oznakowanych podwójnie – kl. I.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 27, dotyczy Pakietu nr 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic w rozmiarze XL pakowanych w op. 90 szt.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 28, dotyczy Pakietu nr 3

Prosimy o dopuszczenie rękawiczek spełniających stawiane wymogi SIWZ, zgodnych z Normą EN 420 kat. I

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 29, dotyczy Pakietu nr 3

Ze względu na specyfikę materiału oraz jego właściwości fizyczne i chemiczne wykorzystywanego do produkcji rękawic syntetycznych (w tym przypadku winylowych) prosimy Zamawiającego o zawężenie wymaganego zakresu rozmiarów do powszechnie używanych: S, M, L, XL.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 30, dotyczy Pakietu nr 1,2,3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie certyfikatu jednostki notyfikowanej potwierdzającej spełnienie wymogów EN PN 455-1,2,3.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 31, dotyczy Pakietu nr 4

Prosimy o dopuszczenie rękawiczek nitrylowych, niepodrzwanych charakteryzujących się siłą zrywania min. 6N zgodnie z wymaganiami ogólnoeuropejskimi określonymi w normie EN455-2 i rozciągliwość min 500 % pakowanych po 100szt.i XL 90 szt, spełniających wszelkie parametry podwójnie oznakowanych rękawic medyczno- ochronnych kategorii III.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 32, dotyczy Pakietu nr 4

Czy oferowane rękawiczki jako zgodne z normami EN 455, EN 374 oraz EN 420 mają mieć nadrukowane na każdym opakowaniu jednostkowym wszystkie normy oraz dla EN374 -2,3 stosowne piktogramy z poziomami ochrony?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 33, dotyczy Pakietu nr 4

Czy rękawiczki nitrylowe powinny być przebadane na cytostatyki (takie jak jak Doxorubicyna, Fluorouracyl, Winkrystyna, czy Paklitaxel) i zapewniać barierowość dla minimum 13 cytostatyków przez co najmniej 15 minut.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 34, dotyczy Pakietu nr 4

Prosimy o dopuszczenie rękawiczek nitrylowych, niejałowych posiadających siłę zrywania min. 6N przed i po procesie starzenia, co jest zgodne z Normą EN 455-2 dla rękawiczek diagnostycznych medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 35, dotyczy Pakietu nr 4

Prosimy o dopuszczenie rękawiczek pakowanych po 200 szt., a dla rozmiaru XL- 180 szt.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 36, dotyczy Pakietu nr 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic w rozm. XL pakowanych w op. 90 szt.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 37, dotyczy Pakietu nr 5

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania rękawicy chirurgicznej sterylnej trójwarstwowej półsyntetycznej lateksowo nitrylowej, bezpudrowej, z rolowanym mankietem z podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, wyjątkowo odpornych na zrywanie, o AQL < 1,0, o długości min. 300 mm +/- 10mm, grubości na palcu 0,24 +/- 0,02mm w kolorze brązowym, posiadające opakowanie foliowane podciśnieniowe.

Pragniemy nadmienić iż tego typu rozwiązanie umożliwia stosowanie rękawic nawet u osób uczulonych na lateks (warstwa nitrylu ma kontakt z dłonią).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 38, dotyczy Pakietu nr 6

Czy zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie rękawic ginekologicznych wykonanych z lateksu naturalnego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 39, dotyczy Pakietu nr 7

Prosimy o dopuszczenie rękawiczek pakowanych w opakowania 100 szt., a rozmiar XL po 90 szt.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 40, dotyczy Pakietu nr 7

Prosimy o dopuszczenie rękawiczek o grubości na palcach grubość na palcu 0,09 mm – pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 41, dotyczy Pakietu nr 1, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic sterylnych chirurgicznych lateksowych o powierzchni teksturowanej zapewniającej bardzo dobrą chwytność, w opakowaniach papier/papier wewnątrz jednostronnie foliowany. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ Zamawiający oczekuje rękawic w opakowaniach szczelnych wykonanych z folii.

Pytanie Nr 42, dotyczy Pakietu nr 4, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic niejałowych, nitylowych, wewnątrz chlorowanych, o lepszym poziomie AQL 1.0, posiadających teksturę na końcach palców zapewniającą dobrą chwytność, o grubości na palcu 0,12mm i wytrzymałości 7,34N - nieznacznie różniących się od wymaganych, przebadanych na 8 substancji chemicznych (najczęściej spotykanych w środowisku medycznym):

40% wodorotlenek sodu >480min/6 poziom

50% kwas siarkowy >480min/6 poziom

10-13% Podchloryn sodu >480min/6 poziom

0,1% Fenol >480min/6 poziom

36% Formaldehyd >60min/3 poziom

5% Bromek etyldyny >480min/6 poziom

50% Glutaraldehyd >480min/6 poziom

1,5% Metanol w wodzie >480min/6 poziom

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ Zamawiający oczekuje rękawic pokrytych wewnątrz polimerem – wewnętrzna polimeryzacja zapewnia łatwość nakładania rękawicy.

Pytanie Nr 43, dotyczy Pakietu nr 5, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania jako alternatywnych rękawic wykonanych z neoprenu – bezlateksowych, hypoalergicznym, bezpudrowych rękawic przeznaczonych dla osób uczulonych na lateks, w kolorze zielonym, sterylizowanych radiacyjnie, wewnętrzna polimeryzacja zapewnia łatwość nakładania rękawicy, powierzchnia zewnętrzna teksturowana - zapewnia dobrą chwytność, odpornych na rozzerwanie min. 9N, AQL 1.0, długie z rantem, anatomiczne, zgodne z EN 455 1-2-3, deklaracja zgodności, posiadających badania na przenikalność wirusów zgodnie z ASTM F 1671, w opakowaniach papier/papier wewnątrz jednostronnie foliowany.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ Zamawiający oczekuje rękawic wykonanych z poliisoprenu.

Pytanie Nr 44, dotyczy Pakietu nr 5, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania jako alternatywnych rękawic wykonanych z neoprenu – bezlateksowych, hypoalergicznym, bezpudrowych rękawic przeznaczonych dla osób uczulonych na lateks, w kolorze kremowym, sterylizowanych radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, chlorowana i silikonowana, powierzchnia wewnętrzna pokrywana poliuretanem, silikonowana, odpornych na rozzerwanie min. 9N, AQL 1.0, długie z rantem, anatomiczne, zgodne z EN 455 1-2-3, deklaracja zgodności, posiadających badania na przenikalność wirusów zgodnie z ASTM F 1671, pakowana w papier/ papier syntetyczny Tyvek.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ Zamawiający oczekuje rękawic wykonanych z poliisoprenu.

Pytanie Nr 45, dotyczy Pakietu nr 7, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania diagnostycznych rękawic nitylowych, z wydłużonym mankietem zapewniającym bardzo dobrą ochronę o długości min. 295mm, z teksturą na końcach palców, przebadanych na 10 substancji chemicznych (najczęściej spotykanych w środowisku medycznym):

n-heptan <10min/0 poziom

40% wodorotlenek sodu >480min/6 poziom
5% bromek etydydy >480min/6 poziom
37% Formaldehyd >480min/6 poziom
0,1% Fenol >480min/6 poziom
10-13% Podchloryn sodu >480min/6 poziom
50% kwas siarkowy >480min/6 poziom
1,5% Metanol w wodzie >480min/6 poziom
50% Glutaraldehyd >480min/6 poziom
70% Izopropanol >10min/1 poziom
Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 46, dotyczący Wzoru umowy

Prosimy o modyfikację zapisu projektu umowy dotyczącego kar umownych poprzez ich zmniejszenie do wysokości 0,5% w § 6 ust. 1 lit. b oraz lit. c. Pragniemy podkreślić, że zastrzeżone kary umowne mogą zostać uznane za wygórowane i narażają Wykonawcę na odpowiedzialność niewspółmiernie wysoką do ewentualnych naruszeń. Ponadto, w przypadku obniżenia wysokości kar umownych interes Zamawiającego nie zostanie zagrożony, ponieważ ma możliwość dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Powyższe informacje należy traktować, jako integralną część SIWZ.

Treść niniejszego pisma dostępna jest na stronie internetowej Zamawiającego: www.szpitalplock.pl

WICEPREZES ZARZĄDU
Marek Stawicki
Marek Stawicki

~~PROKURENT~~
Anna Rybarczyk

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA II

z dnia 27 lutego 2015 roku NR PZOZ/DZP/382/07PN/15

Zgodnie z art. 27 ust. 2 ustawy – Prawo zamówień publicznych Zamawiający prosi o niezwłoczne potwierdzenie otrzymania niniejszego pisma na nr faxu 24 364 51 02.

Otrzymano dnia Ilość stron Podpis i pieczęć Wykonawcy