

wpisane do KRS prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m.st. Warszawy, XIII Wydział Gospodarczy

KRS pod nr 0000144803

NIP 525-000-80-57; Regon 000-288-336

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

Sekcja Zamówień Publicznych

Tel./fax.22/ 57 09 409 , 57 09 463

I WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

Warszawa, 2015 – 03 - 06

Do uczestników postępowania

Dotyczy: postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę rękawiczek diagnostycznych i chirurgicznych, nr sprawy PN - 10/15/MS

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia obowiązującej w przedmiotowym postępowaniu, działając w trybie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2013 r., poz. 907 z późn. zm.), wyjaśniam co następuje:

Pytanie nr 1

Pakiet nr 1, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie rękawiczek nitrylowych, niepodrowanych 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 sz., spełniających wszelkie parametry podwójnie oznakowanych rękawic medyczno- ochronnych kategorii III.

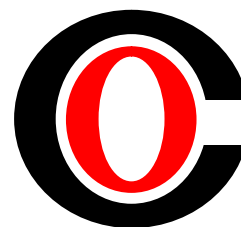
Odpowiedź: Zamawiający zmodyfikował opis przedmiotu zamówienia w zakresie pakietu nr 1 (informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego www.coi.waw.pl/zamowieniapubliczne dnia 18.02.2015 r.). Jednocześnie Zamawiający dopuszcza pakowanie rękawic w zakresie pakietu nr 1 po 100 szt. – dla rozmiarów „S”, „M”, „L” oraz po 90 szt. dla rozmiaru „XL” – z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości .

Pytanie nr 2

Pakiet nr 1, poz. 1

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: Tak, w zakresie pakietu nr 1 oferowane rękawiczki jako zgodne z normami EN 455, EN 374 oraz EN 420 mają mieć nadrukowane na każdym opakowaniu jednostkowym wszystkie normy. Jednocześnie Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza dla EN374 -2,3 nadruk stosownych piktogramów z poziomami ochrony .



Pytanie nr 3

Pakiet nr 1, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie rękawiczek przebadanych na przenikanie obydwu alkoholi zgodnie z Normą 374-3: Izopropanolu 70% oraz Etanolu (20%) z czasem przenikania >10 min z informacją dotyczącą barierowości dla tych związków bezpośrednio naniesioną na opakowaniu, dzięki czemu użytkownik może natychmiastowo zidentyfikować możliwości ochronne.

Odpowiedź: W zakresie pakietu nr 1 Zamawiający dopuszcza wyżej opisane rękawiczki .

Pytanie nr 4

Pakiet nr 1, poz. 1

Czy zgodnie z wymogami SIWZ poziomy ochrony przed przenikaniem alkoholi mają być fabrycznie, czytelnie naniesione na opakowaniu jednostkowym tak aby każdy parownik miał możliwość zapoznania się z nimi przed użyciem.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga dla asortymentu określonego w pakiecie nr 1 aby poziomy ochrony przed przenikaniem alkoholi były fabrycznie, czytelnie naniesione na opakowaniu jednostkowym tak aby każdy pracownik miał możliwość zapoznania się z nimi przed użyciem .

Pytanie nr 5

Pakiet nr 1, poz. 1

Czy rękawiczki nitrylowe powinny być przebadane na cytostatyki i zapewniać barierowość dla minimum 13 cytostatyków przez co najmniej 15 minut, w tym stosowanymi w Państwa placówce, jak Doxorubicyna, Fluorouracyl, Winkrystyna, czy Paklitaxel.

Odpowiedź: W zakresie pakietu nr 1 Zamawiający dopuszcza rękawiczki nitrylowe przebadane na przenikanie cytostatyków.

Pytanie nr 6

Pakiet nr 2, poz. 1

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 tak aby każdy parownik miał możliwość zapoznania się z nimi przed użyciem?

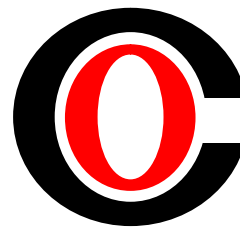
Odpowiedź: W zakresie pakietu nr 2 Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga aby oferowane rękawiczki jako zgodne z normami EN 455, EN 374 oraz EN 420 miały nadrukowane na każdym opakowaniu jednostkowym wszystkie normy oraz dla EN374-2,3 stosowne piktogramy z poziomami ochrony tak aby każdy pracownik miał możliwość zapoznania się z nimi przed użyciem .

Pytanie nr 7

Pakiet nr 2, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie rękawiczek pakowanych po 100 szt. XL – 90 szt.

Odpowiedź: W zakresie pakietu nr 2 Zamawiający dopuszcza pakowanie rękawic po 100 szt. – dla rozmiarów „S”, „M”, „L” oraz po 90 szt. dla rozmiaru „XL” – z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości .



Pytanie nr 8

Pakiet nr 2, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie rękawiczek nitylowych, niepudrowanych o powierzchni gładkiej, charakteryzujących się siłą zrywania min. 7,5N zgodnie z wymaganiami ogólnoeuropejskimi określonymi w normie EN455-2 i rozciągliwość min 650 % o zawartości protein lateksowych <39 ug/g rękawicy, spełniających wszelkie parametry podwójnie oznakowanych rękawic medyczno - ochronnych kategorii III.

Odpowiedź: W zakresie pakietu nr 2 Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanych .

Pytanie nr 9

Pakiet nr 3, poz. 1

Czy oferowane rękawiczki lateksowe pudrowane powinny być mikroteksturowane lub teksturowane tak jak pozostałe?

Odpowiedź: W zakresie pakietu nr 3 Zamawiający dopuszcza rękawiczki lateksowe pudrowane mikroteksturowane lub teksturowane ale nie wymaga .

Pytanie nr 10

Pakiet nr 3, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie rękawiczek nitylowych, niepudrowanych zgodnych z normą EN 455-w całości (1,2,3,4) i zgodnie z tą normą posiadających przed starzeniem: siłą zrywania ≥ 6 N (wg EN455-1) w opakowaniach po 100szt. XL 90 szt.

Odpowiedź: W zakresie pakietu nr 3 Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanych rękawiczek. Zamawiający dopuszcza pakowanie rękawic po 100 szt. – dla rozmiarów „S”, „M”, „L” oraz po 90 szt. dla rozmiaru „XL” – z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości .

Pytanie nr 11

Pakiet nr 3, poz. 1

Czy oferowane rękawiczki mają być przebadane i oznakowane zgodnie z normą EN374 – cz.2 i 3 z poziomami ochrony oraz EN 420 jak wszystkie pozostałe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga w zakresie pakietu nr 3 rękawiczek przebadanych i oznakowanych zgodnie z normą EN374 – cz.2 i 3 z poziomami ochrony oraz EN 420 .

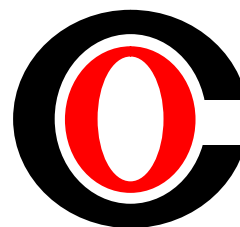
Pytanie nr 12

Pakiet nr 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zerwania przez starzeniem min 6,5N oraz rozciągliwości przed starzeniem min 560%, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Pragniemy dodać, iż Zamawiający oczekuje rękawic zgodnych z EN 455-1, 2, 3, 4. W części 2 norma ta określa m.in. siłą zerwania: min. 6N oraz rozciągliwość min. 500%.

Odpowiedź: Zamawiający zmodyfikował opis przedmiotu zamówienia w zakresie pakietu nr 1 (informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego www.coi.waw.pl/zamowieniapubliczne dnia 18.02.2015 r.). Tym samym Zamawiający w zakresie pakietu nr 1 dopuszcza wyżej opisane rękawice .



Pytanie nr 13

Pakiet nr 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane na przenikanie alkoholu etylowego 100% zgodnie z EN 374-3 – brak przebicia powyżej 60 minut, pakowane a'200 szt. (rozm. XS-L) oraz a'180 szt. (rozm. XL) z przeliczeniem ilości na 100 000 opakowań lub z możliwością podania ceny za 1 szt. rękawicy z dokładnością do 4 miejsc po przecinku (w celach porównawczych), spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: W zakresie pakietu nr 1 Zamawiający dopuszcza wyżej opisane rękawice. Zamawiający dopuszcza rękawice pakowane a'200 szt. (rozm. S-L) oraz a'180 szt. (rozm. XL) z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Pytanie nr 14

Pakiet nr 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawiczki o powierzchni zewnętrznej antypoślizgowej, równoważnej do mikrotekstury, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: W zakresie pakietu nr 5 Zamawiający dopuszcza wyżej opisane rękawiczki, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ .

Pytanie nr 15

Pakiet nr 5, pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje rękawice sklasyfikowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III ?

Odpowiedź: W zakresie pakietu nr 5 Zamawiający oczekuje rękawic sklasyfikowanych jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III.

Pytanie nr 16

Pakiet 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawiczki diagnostyczne, nitrylowe, jednorazowego użytku, bezwonne, niepodudowane, niesterylne o rozciągliwości przed starzeniem 330÷390%?

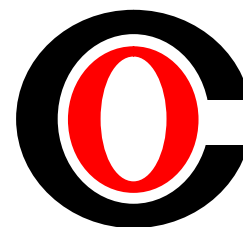
Odpowiedź: W zakresie pakietu nr 1 Zamawiający nie dopuszcza rękawic o rozciągliwości przed starzeniem 330÷390% .

Pytanie nr 17

Pakiet 1 poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od załączenia dokumentów potwierdzających zgodność z normą PN EN 374-1,2,3? Zgodnie z normami nie ma obowiązku przeprowadzania badań w zakresie w/w normy dla rękawic medycznych, które powinny spełniać normę PN EN 455-1,2,3.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody , w zakresie pakietu nr 1 wymaga zaoferowania rękawic zgodnych z normą EN 374-1, 2, 3 .



Pytanie nr 18

Pakiet 1 poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu klasyfikowania rękawiczek jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III oraz przebadania na przenikanie Isopropanolu 70% lub Etanolu 70% zgodnie z normą EN-373 (brak przebicia powyżej 30minut)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie, w zakresie rękawiczek określonych w pakiecie nr 1, od wymogu ich klasyfikowania jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III oraz nie odstępuje od wymogu przebadania na przenikanie isopropanolu i etanolu ale dopuszcza inne stężenie oraz wymaga czasu przebicia na poziomie min. 1 (wg normy EN 374-3).

Pytanie nr 19

Pakiet 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawiczki diagnostyczne, lateksowe, o zawartości protein 24÷45 µg/g oraz rozciągliwości przed starzeniem 520÷680%?

Odpowiedź: Zamawiający w zakresie pakietu nr 2 nie dopuszcza rękawic o zawartości protein 24÷45 µg/g natomiast wyraża zgodę na zaoferowanie rękawic o rozciągliwości przed starzeniem 520÷680% .

Pytanie nr 20

Pakiet 2 poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu klasyfikowania rękawiczek jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej min. kategorii I?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, pozostaje zgodnie z zapisami SIWZ .

Pytanie nr 21

Pakiet 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawiczki diagnostyczne, lateksowe, o zawartości protein 80÷100 µg/g oraz rozciągliwości przed starzeniem 450÷530%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, pozostaje zgodnie z zapisami SIWZ .

Pytanie nr 22

Pakiet 3 poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu klasyfikowania rękawiczek jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej min. kategorii I?

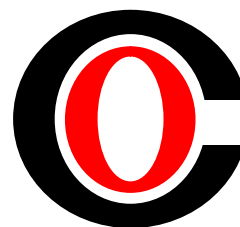
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, pozostaje zgodnie z zapisami SIWZ .

Pytanie nr 23

Pakiet 4 poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu klasyfikowania rękawiczek jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej min. kategorii I?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, pozostaje zgodnie z zapisami SIWZ .



Pytanie nr 24

Pakiet 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawiczki chirurgiczne o AQL 0,65? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wyżej opisane rękawiczki, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ .

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 3 ust. 2 wzoru umowy po słowach „Dowodem dostawy jest faktura” zostały dodane słowa „lub inny dokument dostawy (np. dokument WZ)”?

Faktura jest dokumentem rozliczeniowym, nie jest natomiast pokwitowaniem odbioru towaru. Poza tym, zgodnie z art. 106e ustawy o podatku od towarów i usług, faktura nie musi zawierać ani podpisu kupującego.

Odpowiedź: § 3 ust. 2 wzoru umowy otrzymuje brzmienie:

§ 3

2. Dowodem dostawy towaru jest faktura lub inny dokument dostawy (np. list przewozowy) podpisany przez upoważnionego pracownika Zamawiającego. Wykonawca zobowiązany jest przy wystawieniu faktury podać numer umowy, na podstawie której dostawa została wykonana.

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 1 i ust. 2 wzoru umowy słowa „opóźnienia” zostały zastąpione słowami „zwłoki”?

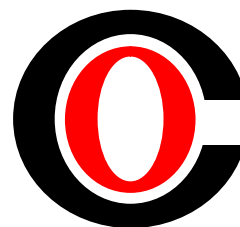
Uzasadnione jest aby kara była naliczana tylko za zwłokę (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.”

Odpowiedź: Brzmienie § 7 ust. 1 i ust. 2 wzoru umowy pozostaje bez zmian.

Pytanie nr 27

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 ust. 1 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Strony dopuszczają jednak podwyższenie lub obniżenie ceny w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych lub kwartalnych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3% - pod warunkiem uzgodnienia zmiany cen w aneksie do umowy.”?

Dodanie powyższego zdania nie zagraża interesom Zamawiającego. Chodzi o to, aby zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zachował możliwość podjęcia w przyszłości decyzji w sprawie ewentualnej zmiany cen w szczególnych okolicznościach takich jak inflacja lub znaczna zmiana kursów walut. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.



Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów.

Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, „mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone”. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach.

Odpowiedź: Brzmienie § 9 ust. 1 wzoru umowy pozostaje bez zmian.

Pytanie nr 28

Pakiet 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawic lateksowych o zawartości protein max 35,10 µg/g?

Odpowiedź: W zakresie pakietu nr 2 Zamawiający dopuszcza zaferowanie rękawic lateksowych o zawartości protein max 35,10 µg/g .

Pytanie nr 29

Pakiet 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawic o powierzchni gładkiej/matowej?

Odpowiedź: W zakresie pakietu nr 2 Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie rękawic o powierzchni gładkiej/matowej .

Pytanie nr 30

Pakiet 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zgodności rękawic z normą EN 420 i wyrazi zgodę na potwierdzenie właściwości fizycznych rękawic (badanie długości i szerokości oraz odporności na przesiąkanie) wg normy EN 455-części 1 i 2?

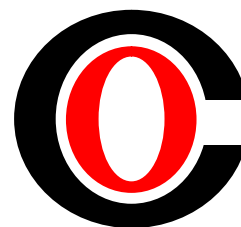
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, pozostaje zgodnie z zapisami SIWZ .

Pytanie nr 31

Pakiet 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby rękawice były środkiem ochrony indywidualnej min. kat. I i dopuści rękawice będące jedynie wyrobem medycznym klasy I? Pragniemy zauważyć iż kat. I Środków Ochrony Osobistej obejmuje wyłącznie środki o prostej konstrukcji, zabezpieczające przed działaniem czynników minimalnego ryzyka takich jak: czynniki mechaniczne których skutki są powierzchowne, środki czyszczące/detergenty słabego działania, słabe uderzenia, drgania których skutki nie mogą spowodować nieodwracalnych uszkodzeń, światło słoneczne, zagrożenia związane z manipulacją gorącymi przedmiotami o temperaturze nie wyższej niż 50°C. Rękawice będące jedynie wyrobem medycznym w zupełności zabezpieczają użytkownika w zakresie właśnie takiego ryzyka?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, pozostaje zgodnie z zapisami SIWZ .



Pytanie nr 32

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 1 w pozycji 1 rękawiczki diagnostyczne, nitylowe, jednorazowego użytku, bezwonne, niepodudowane, niesterylne o rozciągliwości przed starzeniem 500%? Pozostałe parametry zgodne z wymogami zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający zmodyfikował opis przedmiotu zamówienia w zakresie pakietu nr 1 (informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego www.coi.waw.pl/zamowieniapubliczne dnia 18.02.2015 r.). Tym samym Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanych rękawic.

Pytanie nr 33

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 1 w pozycji 1 rękawiczki diagnostyczne pakowane po 200 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 1 rękawiczek diagnostycznych pakowanych po 200 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości .

Pytanie nr 34

Czy zamawiający w pakiecie 1 w pozycji 1 w specyfikacji pisząc Isoproanol miał na myśli Isopropanol?

Odpowiedź: Tak – Zamawiający miał na myśli Isopropanol, w opisie przedmiotu zamówienia nastąpiła omyłka pisarska .

Pytanie nr 35

Czy zamawiający w pakiecie 4 w pozycji 1 odstąpi od wymogu normy EN-455-4?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem, że oferowany asortyment będzie posiadał $AQL \leq 1$.

Pytanie nr 36

§7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu „dzień opóźnienia” na „dzień zwłoki”?

Odpowiedź: zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 26.

Pytanie nr 37

§7 ust. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej z ww. punktu z 20% na 10% wartości niewykonanej części umowy?

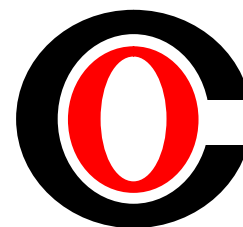
Odpowiedź: Brzmienie § 7 ust. 3 wzoru umowy pozostaje bez zmian.

Pytanie nr 38

Pakiet nr 1, poz.1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawiczek diagnostycznych nitylowych o sile zerwania przed starzeniem 6N, rozciągliwości przed starzeniem 500%, zgodnych z normą EN 455-1, 2, 3, bez części 4, z lepszym AQL równym 1,0, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w zakresie pakietu nr 1 rękawiczek diagnostycznych nitylowych o sile zerwania przed starzeniem 6N, rozciągliwości przed starzeniem 500%, zgodnych z normą EN 455-1, 2, 3, 4, z lepszym AQL równym 1,0, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.



Pytanie nr 39

Dotyczy pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie sterylnych rękawic neoprenowych tzn. z materiału syntetycznego nowszej generacji niż nityl, bardziej elastycznego, o powierzchni mikroteksturowanej – zapewniającej dobrą chwytność, dostępnych w rozmiarach od 6,0 do 9,0 co 0,5; długich o długości całych rękawiczek min. 295mm; przebadanych na przenikanie cytostatyków, substancji chemicznych oraz wirusów przez niezależne laboratorium?

Odpowiedź: Zamawiający w zakresie pakietu nr 6 wyraża zgodę na zaferowanie wyżej opisanych rękawic .

Pytanie nr 40

Dotyczy pakietu nr 6

Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek posiadania atestu na przenikanie patogenów krwiopochodnych raport z badań potwierdzający odporność na przenikanie wirusów i patogenów krwiopochodnych, przeprowadzonych przez niezależne akredytowane laboratorium zgodnie z normą ASTM F 1671?

Odpowiedź: Tak, w zakresie pakietu nr 6 Zamawiający uzna za spełniony warunek posiadania atestu na przenikanie patogenów krwiopochodnych raport z badań potwierdzający odporność na przenikanie wirusów i patogenów krwiopochodnych, przeprowadzonych przez niezależne akredytowane laboratorium zgodnie z normą ASTM F 1671 .

Pytanie nr 41

Dotyczy pakietu nr 6

Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek posiadania atestu na przenikanie środków chemicznych raport z badań potwierdzający odporność na przenikanie substancji chemicznych przeprowadzonych przez niezależne akredytowane laboratorium zgodnie z normą EN 374-3?

Odpowiedź: Tak, w zakresie pakietu nr 6 Zamawiający uzna za spełniony warunek posiadania atestu na przenikanie środków chemicznych raport z badań potwierdzający odporność na przenikanie substancji chemicznych przeprowadzonych przez niezależne akredytowane laboratorium zgodnie z normą EN 374-3 .

Pytanie nr 42

Dotyczy pakietu nr 6

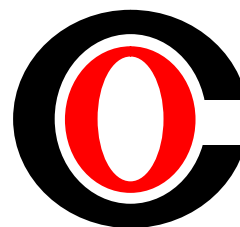
Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek posiadania atestu na przenikanie wskazanych cytostatyków raport z badań potwierdzający odporność na przenikanie 8 najczęściej stosowanych cytostatyków (w tym wymienionych przez Zamawiającego) przeprowadzony przez niezależne akredytowane laboratorium zgodnie z normą ASTM D 6978-05?

Odpowiedź: Tak, w zakresie pakietu nr 6 Zamawiający uzna za spełniony warunek posiadania atestu na przenikanie wskazanych cytostatyków raport z badań potwierdzający odporność na przenikanie 8 najczęściej stosowanych cytostatyków (w tym wymienionych przez Zamawiającego) przeprowadzony przez niezależne akredytowane laboratorium zgodnie z normą ASTM D 6978-05 .

Pytanie nr 43

Dotyczy pakietu nr 6

Czy podana ilość 600000 szt. dotyczy sztuk rękawic, czy też sztuk jednostkowych opakowań (rękawice sterylne pakowane są parami)?



Odpowiedź: W zakresie pakietu nr 6 jednostką miary są SZTUKI. W związku z powyższym podana ilość 600 000 dotyczy sztuk rękawic .

Pytanie nr 44

Dotyczy wymogu oznakowania próbek rękawic diagnostycznych

Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek oznakowania opakowania numerem katalogowym producenta w formie kodu kreskowego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na oznakowania opakowania (próbek) numerem katalogowym producenta w formie kodu kreskowego .

Pytanie nr 45

Dotyczy wymogu oznakowania próbek rękawic sterylnych

Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek oznakowania opakowania rękawic nazwą własną rękawicy oraz numerem katalogowym stosowanym przez importera (wykazywanym w fakturach) w formie naklejki w przypadku, gdy producent nie stosuje własnych numerów katalogowych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na oznakowania opakowania rękawic (próbek) nazwą własną rękawicy oraz numerem katalogowym stosowanym przez importera (wykazywanym w fakturach) w formie naklejki w przypadku, gdy producent nie stosuje własnych numerów katalogowych.

Pytanie nr 46

Dotyczy pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic niesterylnych nitylowych opornych na substancje chemiczne, dezynfekcyjne i cytostatyki, będących wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej, bezpydrowe, beztalkowe, lekko teksturowane z dodatkową teksturą na palcach, anatomiczny kształt, o długości min.240mm, średnia grubość na palcu: 0,14mm do 0,15mm; średnia siła zrywania przed/po starzeniu min. 9N, mankiet rolowany , zgodne z normami EN 455 (1-4) i EN 374 w rozmiarach „S” , „M” , „L” , „XL”?

Odpowiedź: Tak, w zakresie pakietu nr 7 Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wyżej opisanych rękawic .

Pytanie nr 47

Dotyczy pakietu nr 7

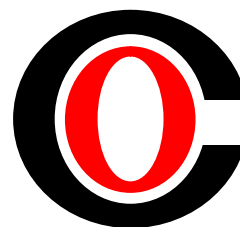
Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wysokiej klasy rękawic niesterylnych nitylowych opornych na substancje chemiczne, dezynfekcyjne i cytostatyki, będących wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej, bezpydrowe, beztalkowe, lekko teksturowane z dodatkową teksturą na palcach, anatomiczny kształt, o długości min.280mm, gdzie mediana grubości na palcu: 0,14mm do 0,155mm; siła zrywania przed starzeniem min.11,3N po starzeniu min. 10,3N , mankiet rolowany , zgodne z normami EN 455 (1-4) i EN 374 w rozmiarach „S” , „M” , „L” , „XL”?

Odpowiedź: W zakresie pakietu nr 7 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanych rękawiczek z jednoczesnym wymogiem odporności na przenikanie min. 12 cytostatyków. Badania wykonane zgodnie z normą ASTM F739 lub ASTM D 6978 o czasie przenikania (barierowości) ≥ 60 minut (brak przenikania do 60 min.).

Zamawiający wymaga badań dla cytostatyków:

1/ 5-Fluorouracyl

2/ Cisplatyna



- 3/ Cyklofosfamid
- 4/ Dakarbazyna
- 5/ Epirubicyna
- 6/ Etopozyd
- 7/ Metotreksat
- 8/ Mitomycyna C
- 9/ Mitoxantron
- 10/ Paklitaksel
- 11/ Winkrystyna
- 12/ Doksorubicyna .

Pytanie nr 48

dotyczące Pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe o sile zrywania przed starzeniem min. 7,32N?

Odpowiedź: Zamawiający zmodyfikował opis przedmiotu zamówienia w zakresie pakietu nr 1 (informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego www.coi.waw.pl/zamowieniapubliczne dnia 18.02.2015 r.). Tym samym Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanych rękawic.

Pytanie nr 49

dotyczące Pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice - rozciągliwość przed starzeniem min. 500% w związku z tym, że nie jest to wymóg normatywny?

Odpowiedź: Zamawiający zmodyfikował opis przedmiotu zamówienia w zakresie pakietu nr 1 (informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego www.coi.waw.pl/zamowieniapubliczne dnia 18.02.2015 r.). Tym samym Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanych rękawic.

Pytanie nr 50

dotyczące Pakietu 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą EN 374-1 z wył. pkt. 5.3.2, EN 374-2, EN 374-3?

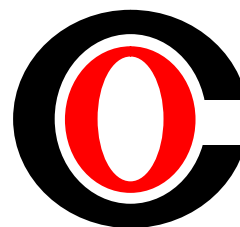
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rękawic zgodnych z normą EN 374-1 z wył. pkt. 5.3.2, EN 374-2, EN 374-3 .

Pytanie nr 51

dotyczące Pakietu nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic pakowanych a 200szt. z odpowiednim przeliczeniem ich ilości?

Odpowiedź: Zamawiający w zakresie pakietu nr 1 wyraża zgodę na zaoferowanie rękawic pakowanych á 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ich ilości .



Pytanie nr 52

dotyczące Pakietu nr 1

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic nitrylowych przebadanych zgodnie z normą EN 374-3 na:

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

z jednoczesnym odstępniem od wymogu badań na Isopropanol 70% lub Etanol 70%.

Odpowiedź: W zakresie pakietu nr 1 Zamawiający nie wyraża zgody na odstępniem od wymogu badań dla oferowanych rękawic na Izopropanol lub Etanol natomiast dopuszcza różne ich stężenia (zgodnie z odpowiedziami na pytania), w tym Zamawiający wymaga czasu przenikania na min. poziomie 1 (wg normy EN 374-3).

Pytanie nr 53

dotyczące Pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice syntetyczne, jałowe, neoprenowe, bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor zielony, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana, długość rękawicy minimum 295 mm, grubość na palcu 0.19 – 0.20 mm, siła zrywu przed/po starzeniu min. 12N/11N, bez protein lateksu, posiadające AQL 1.0, rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie II a, rękawice zgodne z EN 455(1-4), rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (40% wodorotlenek sodu >480min/6 poziom, 96% kwas siarkowy >30min/2 poziom, Metanol >10 min /1 poziom), rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978

(Carmustine / 30.0 Cyclophosphamide (Cytosan) / do 240 min

Doxorubicin Hydrochloride / do 240 min

Etoposide (Toposar) / do 240 min

Fluorouracil / do 240 min

Cisplatin / do 240 min

Paclitaxel (Taxol) / do 240 min

Thiotepa / 16.0

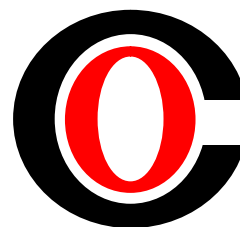
Mechlorethamine HCL / 240 min)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w zakresie pakietu nr 6 wyżej opisanych rękawic .

Pytanie nr 54

dotyczące Pakietu nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic nitrylowych, o grubości na palcu 0,12 – 0,13mm, teksturowanych na palcach, kształt uniwersalny, siły zrywania przed/po starzeniu 6.50 N / 7.30 N. Pozostałe parametry SIWZ zostaną zachowane.



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie w zakresie pakietu nr 7 wyżej opisanych rękawic .

Pytanie nr 55

Pakiet nr 1, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie rękawiczek nitylowych, niepodrowanych charakteryzujących się siłą zrywania min. 6N zgodnie z wymaganiami ogólnoeuropejskimi określonymi w normie EN455-2 i rozciągliwość min 500 % pakowanych po 100 szt, spełniających wszelkie parametry podwójnie oznakowanych rękawic medyczno-ochronnych kategorii III, przebadanych na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz związków chemicznych z grupy kwasów, zasad i alkoholi oraz cytostatyków, potwierdzone raportem z badań.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w zakresie pakietu nr 1 wyżej opisanych rękawic .

Pytanie nr 56

Pakiet nr 1, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawiczek nitylowych, niepodrowanych charakteryzujących się siłą zrywania min. 6N zgodnie z wymaganiami ogólnoeuropejskimi określonymi w normie EN455-2 i rozciągliwość min 500 % pakowanych po 200szt, oznakowanych jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony osobistej kategorii III, przebadanych na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz odpornych na przenikanie min. 12 cytostatyków, potwierdzone raportem z badań.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w zakresie pakietu nr 1 wyżej opisanych rękawic pakowanych po 200 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości .

Pytanie nr 57

Pakiet nr 1, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych max. po 200szt.

Odpowiedź: Zamawiający w zakresie pakietu nr 1 dopuszcza rękawice pakowane po 200 szt. – z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości .

Pytanie nr 58

Pakiet nr 2, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie rękawiczek lateksowych, niepodrowanych o powierzchni gładkiej, charakteryzujących się siłą zrywania min. 7,5N zgodnie z wymaganiami ogólnoeuropejskimi określonymi w normie EN455-2 i rozciągliwość min 650 % o zawartości protein lateksowych <39 ug/g rękawicy, spełniających wszelkie parametry podwójnie oznakowanych rękawic medyczno- ochronnych kategorii III.

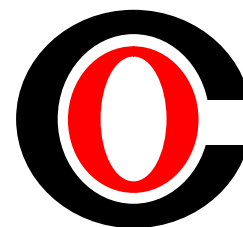
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie w zakresie pakietu nr 2 wyżej opisanych rękawic .

Pytanie nr 59

Pakiet nr 3, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie rękawiczek lateksowych, pudrowanych zgodnych z normą EN 455-w całości (1,2,3,4) i zgodnie z tą normą posiadających przed starzeniem: siłę zrywania ≥ 6 N (wg EN455-1) w opakowaniach po 100szt. XL 90 szt.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w zakresie pakietu nr 3 wyżej opisanych rękawic .



Pytanie nr 60

Pakiet nr 5, poz. 1

Czy oferowane rękawiczki chirurgiczne, lateksowe bezpydrowe powinny posiadać wewnętrzną warstwę polimerową o strukturze sieci, umożliwiającą łatwiejsze zakładanie rękawic na wilgotne dłonie podczas ich zmiany w trakcie zabiegu, z informacją na opakowaniu zewnętrznym o pokryciu syntetycznym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga zaoferowania w zakresie pakietu nr 5 wyżej opisanych rękawic .

Pytanie nr 61

Pakiet nr 5, poz. 1

Czy oferowane rękawiczki powinny być pakowane w opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe, aby zapewnić jego trwałość podczas przechowywania?

Odpowiedź: W zakresie pakietu nr 5 Zamawiający dopuszcza oba wyżej wymienione sposoby pakowania rękawic .

Pytanie nr 62

Pakiet nr 5, poz. 1

Czy oferowane rękawiczki powinny posiadać badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (raport z wynikami badań), oraz badania na przenikalność cytostatyków (raporty z wynikami badań).

Odpowiedź: W zakresie pakietu nr 5 Zamawiający nie wymaga aby oferowane rękawiczki posiadały badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (raport z wynikami badań), oraz badania na przenikalność cytostatyków (raporty z wynikami badań) .

Pytanie nr 63

Pakiet nr 5, poz. 1

Czy rękawiczki powinny posiadać możliwość dobrania w zakresie produktu rękawic standardowych i o podwyższonej chwytności w zależności od potrzeb użytkownika?

Odpowiedź: W zakresie pakietu nr 5 Zamawiający dopuszcza rękawiczki posiadające możliwość dobrania w zakresie produktu rękawic standardowych i o podwyższonej chwytności w zależności od potrzeb użytkownika.

Pytanie nr 64

Pakiet nr 6, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic lateksowych, ochronnych, długich, sterylnych do cytostatyków, będących wyrobem medycznym, spełniającym wszystkie normy dla środka ochrony osobistej kategorii III, rozmiary 6,0-9,0, pakowane parami, spełniających wszystkie pozostałe parametry SIWZ.

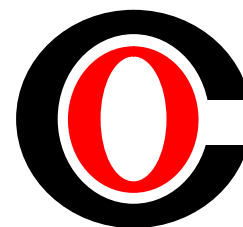
Odpowiedź: Zamawiający w zakresie pakietu nr 6 nie dopuszcza rękawic lateksowych, na pozostałe wyżej opisane parametry Zamawiający wyraża zgodę .

Pytanie nr 65

Pakiet nr 6, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o możliwość wyceny rękawic za parę z jednoczesnym przeliczeniem ilości sztuk na ilość par.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.



Pytanie nr 66

Pakiet nr 7, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic ochronnych, krótkich, niesterylnych, nitylowych, z teksturą min. na końcach palców dla lepszej chwytności, kształt płaski o grubości na palcu $0,1 \pm 0,01$ mm, średnia siła zrywania przed starzeniem min. 6N, przebadanych na min. 13 cytostatyków, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź: W zakresie pakietu nr 7 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanych rękawiczek z jednoczesnym wymogiem odporności na przenikanie min. 12 cytostatyków. Badania wykonane zgodnie z normą ASTM F739 lub ASTM D 6978 o czasie przenikania (barierowości) ≥ 60 minut (brak przenikania do 60 min.).

Zamawiający wymaga badań dla cytostatyków:

- 1/ 5-Fluorouracyl
- 2/ Cisplatyna
- 3/ Cyklofosfamid
- 4/ Dakarbazyna
- 5/ Epirubicyna
- 6/ Etopozyd
- 7/ Metotreksat
- 8/ Mitomycyna C
- 9/ Mitoxantron
- 10/ Paklitaksel
- 11/ Winkrystyna
- 12/ Doksorubicyna .

Pytanie nr 67

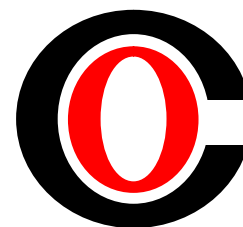
Pakiet nr 7, poz. 1

Czy rękawiczki nitylowe powinny być przebadane na cytostatyki i zapewniać barierowość dla minimum 13 cytostatyków przez co najmniej 15 minut, w tym stosowanymi w Państwa placówce, jak Doxorubicyna, Fluorouracyl, Winkrystyna, czy Paklitaxel.

Odpowiedź: W zakresie pakietu nr 7 Zamawiający wymaga rękawiczek nitylowych przebadanych na przenikanie min. 12 cytostatyków. Badania wykonane zgodnie z normą ASTM F739 lub ASTM D 6978 o czasie przenikania (barierowości) ≥ 60 minut (brak przenikania do 60 min.).

Zamawiający wymaga badań dla cytostatyków:

- 1/ 5-Fluorouracyl
- 2/ Cisplatyna
- 3/ Cyklofosfamid
- 4/ Dakarbazyna
- 5/ Epirubicyna
- 6/ Etopozyd
- 7/ Metotreksat
- 8/ Mitomycyna C
- 9/ Mitoxantron



- 10/ Paklitaksel
- 11/ Winkrystyna
- 12/ Doksorubicyna .

Pytanie nr 68

Pakiet nr 7, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic ochronnych, krótkich, niesterylnych, nitrylowych, z teksturą min. na końcach palców dla lepszej chwytności, kształt płaski o podwyższonej grubości na palcu $0,13 \pm 0,01$ mm, średnia siła zrywania przed starzeniem min. 9N, przebadanych na min. 12 cytostatyków, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź: W zakresie pakietu nr 7 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanych rękawiczek przebadanych na przenikanie min. 12 cytostatyków. Badania wykonane zgodnie z normą ASTM F739 lub ASTM D 6978 o czasie przenikania (barierowości) ≥ 60 minut (brak przenikania do 60 min.).

Zamawiający wymaga badań dla cytostatyków:

- 1/ 5-Fluorouracyl
- 2/ Cisplatyna
- 3/ Cyklofosfamid
- 4/ Dakarbazyna
- 5/ Epirubicyna
- 6/ Etopozyd
- 7/ Metotreksat
- 8/ Mitomycyna C
- 9/ Mitoxantron
- 10/ Paklitaksel
- 11/ Winkrystyna
- 12/ Doksorubicyna .

Pytanie nr 69

Pakiet nr 7, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości podania ceny za opakowanie rękawic, z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań, lub możliwości podania ceny jednostkowej netto do czterech miejsc po przecinku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w formularzu cenowym (w zakresie każdego z pakietów) podanie ceny jednostkowej netto i brutto w zaokrągleniu do czterech miejsc po przecinku w PLN. Natomiast wartości netto i brutto określone w formularzu cenowym i ofertowym muszą być liczone z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Kierownik Działu Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
Mariola Baliłowska