

Firmy ubiegające się o udzielenie zamówienia

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na „**Dostawa rękawic do SP ZOZ Szpitala Wielospecjalistycznego w Jaworznie**”

Zamawiający, zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych odpowiada na pytania od Wykonawców i odpowiednio dokonuje zmiany SIWZ:

WYKONAWCA 1

Pakiet 1 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic pakowanych po 200 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pakiet 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w ww. pozycji rękawice o grubości w części palca 0,10-0,13 (mm), zgodnie z normą EN 455:00 część 2, pozostałe parametry pozostaną bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pakiet 1 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic o poziomie AQL<1,5. Im mniejszy poziom AQL tym lepiej (im mniejszy AQL tym mniej rękawic wadliwych)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, odpowiednio zmiana w siwz.

Pakiet 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w ww. pozycji rękawice o sile zerwania min. 6,0 N

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Dotyczy SIWZ pkt VII.3.3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie badań na przenikalność cytostatyków bez wskazywania konkretnych substancji.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Projekt umowy- §3 pkt. 2

Co zamawiający miał na myśli pod pojęciem wyznaczonego miejsca składowania? Czy chodzi o dostarczenie towaru zgodnie z zasadami obowiązującymi w firmach przewozowych tzw. burta-burta (system doręczeń przesyłek, w którym kurier ma obowiązek załadowania i wyładowania przesyłki z samochodu i ustawienia jej na podłożu.). Czy Zamawiający wymaga kilku miejsc dostaw?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostarczenia towaru w miejsce składowania (magazyn).

Projekt umowy- §7 pkt. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji z 3 na 7 dni roboczych.

Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i

wymiana towaru w ciągu 3 dni jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

Odpowiedź: § 7 ust 1 dotyczy sytuacji dostarczenia towaru niezgodnego z opisem zawartym w specyfikacji, zniszczonego lub uszkodzonego, Za inne wady towaru Wykonawca odpowiada na zasadach ogólnych, zawartych w Kodeksie Cywilnym i przepisach obowiązujących w tym zakresie (ust.2 §7 umowy). Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy siwz.

Projekt umowy- §9 pkt. 2b, 3

Prosimy o odniesienie kary umownej przewidzianej w §9 pkt. 2b i 3 do wartości niezrealizowanej części umowy, a nie, jak przewidziano we wzorze umowy, do wartości całej umowy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje dotychczasowe zapisy siwz.

WYKONAWCA 2

Pytanie nr 1

(Wykonawca nie podał, którego pakietu dotyczą pytania, lecz z treści pytań wynika że pytania dotyczą Pakietu 1 i Zamawiający odnosi odpowiedzi do Pakietu nr 1)

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 200szt. w rozmiarze XS, S, M, L oraz po 180szt. w rozmiarze XL z odpowiednim przeliczeniem ilości..

Odpowiedź: Zgodnie z siwz

2/ Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy opakowanie ma być oznakowane fabrycznie zgodnie z podwójnym oznakowaniem oraz przeznaczeniem rękawic, w tym z wymienionymi min. czterema substancjami chemicznymi wraz z określonymi poziomami ochrony z uwzględnieniem co najmniej 2-ch alkoholi stosowanych w środkach dezynfekcyjnych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

3/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie nastąpiła oczywista omyłka pisarska i Zamawiający oczekuje rękawic zgodnych z normą ASTM F 1671?

Odpowiedź: Tak, nastąpiła omyłka pisarska . Prawidłowo: norma ASTM F 1671.

4/ Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający w trosce o pracowników oddziałów szpitalnych, stanowiących szczególnie narażoną na uszkodzenia bariery skórnej i dermatozy zawodowe grupę użytkowników rękawic diagnostycznych, oczekuje, aby rękawice posiadały wewnętrzną warstwę o charakterze łagodząco-regenerującym z aloesem wzbogaconym witaminą E.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

5/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitylowych o grubości na palcu $0,10\text{mm}\pm 0,01\text{mm}$, na dłoni $0,08\pm 0,02\text{mm}$, na mankencie $0,06\text{mm}\pm 0,02\text{mm}$, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz

6/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o sile zrywania przed i po starzeniu min. 6N, a zatem parametru obowiązującego dla rękawic diagnostycznych według normy europejskiej EN 455-2.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz

7/ Prosimy Zamawiającego o możliwość potwierdzenia zgodności rękawic z normą EN 455 aktualną kartą techniczną wystawioną przez producenta na podstawie badań szeregu serii rękawic, co zwłaszcza istotne jest z punktu widzenia powtarzalności przyszłych dostaw.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz

WYKONAWCA 3

Pakiet 1

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic nitrylowych o grubości na palcu 0,10-0,11 mm ?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic nitrylowych konfekcjonowanych po 150 szt. odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz

3. Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic oznakowanych jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej Kategorii II.. Jednocześnie pragniemy poinformować, że różnica pomiędzy rękawicami skalsyfikowanymi w kategorii II a Kategorii III polega tylko i wyłącznie na zastosowaniu odrębnych procedur oceny zgodności.

- KAT II- to Badanie typu WE przeprowadzone przez jednostkę notyfikowaną certyfikat badania typu (art. 10).
Deklaracja zgodności WE wystawiona przez producenta

(na zgodność z zatwierdzonym modelem. Produkcja rękawic odbywa się w zakładach, gdzie wdrożony jest system Zarządzania Jakością ISO 13485 po kontrolą Jednostki Notyfikowanej

- KAT III- to badanie typu WE przeprowadzone przez jednostkę notyfikowaną certyfikat badania typu (art. 10).
Deklaracja zgodności WE wystawiona przez producenta poświadczająca zgodność z zatwierdzonym modelem oraz podleganie nadzorowi jednostki notyfikowanej w zakresie kontroli produkcji.

Jednocześnie informujemy, że rękawice KAT II, mogą być przebadane i posiadać odporność na większą ilość substancji chemicznych niż KAT III.

Zgoda na powyższe zwiększy konkurencyjność ofert, jednocześnie ocena jakościowa pozwoli Zamawiającemu na wybór rękawicy spełniającej oczekiwania personelu.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na warunek konieczny, aby zaoferowane rękawice były wyprodukowane w zakładach, w których jest wdrożony System Zarządzania Jakością EN ISO 13485, Wyroby Medyczne- System Zarządzania Jakością – Zgodność z Wymaganiami Zasadniczymi, co będzie poparte certyfikatem ISO 13485.

Jednocześnie zaznaczamy, że zapis taki uchroni Zamawiającego przed produktami, które w ostatnim czasie pojawiły się na rynku i pomimo niskich cen nie spełniają niezbędnych parametrów do pracy na oddziałach szpitalnych. Wyjaśniamy, iż w żaden sposób taki wymóg konieczny nie wpłynie na ograniczenie uczciwej konkurencji, gdyż większość firm oferujących rękawice taki certyfikat posiada.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

5. Czy Zmawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic nitrylowych o sile zrywania 7,2 N ?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz

6. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy nie doszło do oczywistej omyłki pisarskiej i Zamawiający miał na myśli zgodność z normą **ASTM F 1671** ?

Odpowiedź: Tak, nastąpiła omyłka pisarska . Prawidłowo: norma ASTM F 1671.

WYKONAWCA 4

Pakiet 1, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o ujawnienie zasadności wymogu zaofiarowania rękawic jako środka ochrony indywidualnej w kategorii III, który eliminuje z ubiegania się o udzielanie zamówienia wiele firm co wpłynie niekorzystnie na finanse szpitala podnosząc wartość zamówienia. Prosimy o dopuszczenie rękawic zarejestrowanych jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kategorii I.

Odpowiedź: Rękawice kat.III chronią przed najwyższym poziomem ryzyka utraty życia i zdrowia. Zapewniają ochronę zarówno pracownika jak i pacjenta przed wzajemnymi zakażeniami.

Pakiet 1, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie rękawic: rękawice diagnostyczne nitrylowe, niejałowe, bezpudrowe, o bardzo dużej elastyczności, o teksturowanych końcówkach, pasujące na obie dłonie, grubość pojedynczej ścianki palca 0,11-0,12mm, długość min. 240mm, AQL 1.5, siła zrywania przed starzeniem min. 6.0N, podwójne oznakowanie jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kategorii I, przebadane na przenikalność substancji chemicznych przeprowadzone zgodnie z EN 374-3 oraz badania na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F – 1971, rozmiary XS, S, M, L, XL, na opakowaniu jednostkowym nazwa producenta, seria i data ważności.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz

Pakiet 1, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie rękawic pakowanych a'200szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań. Całkowita ilość zamawiana przez Zamawiającego po przeliczeniu nie ulegnie zmianie.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

WYKONAWCA 5

Pakiet 1, poz.1:

Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu 6N przed starzeniem przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASMF – 1671 97b, zarejestrowany jako wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

WYKONAWCA 6

Pakiet 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,08mm i sile na zrywanie przed starzeniem 6,5N pakowane a'200szt – rozm. XS-L i 180szt. XL z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pakiet 1

Czy Zamawiający miał na myśli odporność na wirusy zgodna z normą ASMF F-1671?

Odpowiedź: Tak, nastąpiła omyłka pisarska . Prawidłowo: norma ASTM F 1671.

Pakiet 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,17mm w opakowaniu papierowym?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz

Pakiet 2 poz.2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości pojedynczej ścianki na palcu 0,23mm i długości dla rozm. 6,0-6,5 285mm

rozm.7,0-7,5 290mm

rozm.8,0 – 297mm spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz

Pakiet 2 poz.3

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości 455mm i zawartości protein lateksu poniżej 15µg/g?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz

WYKONAWCA 7

Prosimy o uwzględnienie we wzorze umowy zapisu dotyczącego ewentualnej zmiany cen spowodowanej zmianą stawki podatku VAT. Takie zmiany są zupełnie niezależne od Wykonawcy oraz niemożliwe do przewidzenia w chwili wysłania oferty przetargowej. Proponujemy zmianę zapisu par.6 punkt 2b) na następujący: „zmiany stawki podatku VAT (przy czym zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian”. Biorąc powyższe pod uwagę, wykonawca wnosi o rozważenie przez Zamawiającego możliwości zmiany SIWZ w opisanym zakresie.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający utrzymuje dotychczasowe zapisy umowy w tym zakresie.

Zamawiający załącza do nin. odpowiedzi załącznik 3.1 po zmianie.

Podpisał Lekarz Naczelny dr n.med Wiesław Więckowski

*Publikacja strona internetowa Zamawiającego
Otrzymują firmy zadające pytania*