

Firmy ubiegające się o udzielenie zamówienia

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

Zamawiający, zgodnie z art. 38 ust.1 ustawy Prawo zamówień publicznych, odpowiada na pytania od Wykonawców i dokonuje zmiany SIWZ.

WYKONAWCA 3

Pakiet nr 1

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o sile zrywania przed starzeniem min. 6N zgodnie z normą EN 455-2, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. w rozmiarze S, M, L i 90 szt. w rozmiarze XL.

Odpowiedź: Dopuszczamy, w takiej sytuacji wykonawca powinien wyodrębnić do osobnej pozycji rozmiar XL. Ilości opakowań należy przeliczyć z zaokrągleniem w górę.

WYKONAWCA 4

Pakiet 1.

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane a'200szt z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pakiet 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości podwójnej ścianki na palcu ok. 0,16mm, na dłoni ok. 0,14mm, o sile zrywu przed starzeniem min. 6,5N, przebadane na przenikanie związków chemicznych w tym 70 % izopropanol z czasem przenikania min. 15min.?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pakiet 1

Czy Zamawiający miał na myśli rękawice zgodne z normą na wirusy ASTM F 1671?

Odpowiedź: Tak, zmiana odp.1.

Pakiet 1

Prosimy o dopuszczenie rękawiczek zgodnych z normą EN 455 posiadających badania potwierdzające spełnianie ww. normy od producenta oraz odstępnie od wymogu dołączenia do oferty certyfikatu jednostki notyfikowanej. Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (art. 2, pkt 1.7). oraz Dyrektywy Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993r. (art. 16, pkt 1) dotyczącej wyrobów medycznych celem i zadaniem jednostki notyfikowanej jest certyfikacja (ocena zgodności) produktów medycznych, która kończy się wydaniem certyfikatu zgodności. Art. 29, pkt 5 ustawy o wyrobach medycznych wskazuje klasy wyrobów medycznych, które należy poddać ocenie zgodności przed wprowadzeniem produktów do obrotu i używania na terenie RP. Do wyrobów tych należą:

- 1) wyroby medyczne klasy I z funkcją pomiarową,
- 2) wyroby medyczne klasy I sterylne,
- 3) wyroby medyczne klasy IIa,
- 4) wyroby medyczne klasy IIb,
- 5) wyroby medyczne klasy III,
- 6) aktywne wyroby medyczne do implantacji,
- 7) wyroby medyczne do diagnostyki in vitro z wykazu A,
- 8) wyroby medyczne do diagnostyki in vitro z wykazu B,
- 9) wyroby do samokontroli

– inne niż wyroby wykonane na zamówienie, wyroby do badań klinicznych, wyroby do oceny działania i wyroby wykonane przez użytkownika, wytwórca lub autoryzowany przedstawiciel przeprowadzają przy udziale jednostki notyfikowanej właściwej ze względu na zakres notyfikacji, na podstawie zawartej umowy.

Rękawice zawarte w ww. pakiecie postępowania przetargowego są zaliczane do klasy I niesterylnej. Ustawa o wyrobach medycznych nie nakłada zatem obowiązku certyfikacji ww. rękawic. Stąd żądanie przez Zamawiającego dokumentów potwierdzanych przez jednostkę notyfikowaną nie ma żadnego uzasadnienia merytorycznego ani prawnego.

Odpowiedź: Dopuszczamy odpowiednio zmiana SIWZ.

Pakiet 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane w papier foliowany?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice bezpudrowe spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Dopuszczamy odpowiednio zmiana SIWZ.

Pakiet 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o poziomie protein poniżej 100 µg/dm²?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości podwójnie ścianki palca ok. 0,46mm, dłoni 0,40mm o długości 285-302 mm w zależności od rozmiaru?

Odpowiedź: Dopuszczamy, odpowiednio zmiana SIWZ.

Pakiet 2 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice ze specjalną warstwą antypoślizgową ?

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.

Pakiet 2 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości podwójnej ścianki palca ok. 0,46mm, dłoni 0,40mm, o długości 285-300 mm w zależności od rozmiaru rękawicy?

Odpowiedź: Dopuszczamy, odpowiednio zmiana SIWZ.

Pakiet 2 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane podwójnie: wewnętrzne papierowe zewnętrzne foliowe?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet 2 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. 455mm o grubości na palcu 0,32mm na dłoni 0,31mm o poziomie protein poniżej 50µg/g?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

WYKONAWCA 5

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz 1

Czy Zamawiający w miejsce wymaganych protokołów z badań, dopuści kartę danych technicznych producenta potwierdzającą wymagania Zamawiającego wystawioną w roku 2015?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Dotyczy pakietu nr 1 poz 1

Czy Zamawiający dopuści, by na certyfikacie z jednostki niezależnej potwierdzającym zgodność z normą EN 374-3 znajdowała się jedynie informacja o poziomie odporności na wodorotlenek sodu 40% (6 poziom)? Wykaz pozostałych substancji - w tym izopropanol 70% na poziomie 1, oraz ponad 20 innych substancji z czego 10 na poziomie 6 odporności – na wykazie producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

3. Dotyczy pakietu nr 1 poz 1

Czy Zamawiający dopuści, by zgodność z normą EN 455 była potwierdzona na karcie danych technicznych producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

4. Dotyczy pakietu nr 1 poz 1

Czy nie doszło do omyłki pisarskiej? Czy Zamawiający nie miał na myśli badań na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671?

Odpowiedź: Tak, zgodnie z odp.1.

Pytania dot. treści umowy

1. Czy bieg terminu dostaw podstawowych oraz wymiany wadliwego towaru przypadać ma w dni robocze?

Odpowiedź: tak.

2. Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Za dni robocze Zamawiający rozumie dni od poniedziałku do soboty (włącznie) za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.

3. Czy Zamawiający wyraz zgodę na wydłużenie godziny dostaw do godziny 15.00?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie w § 9 ust. 2 lit a słowa „opóźnienie” słowem „zwlóki”?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kara umowna zapisana w § 9 ust. 2 lit a) naliczana była od niezrealizowanej części zamówienia?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

6. Czy Zamawiający zgodzi się zapisać, aby kara umowna określona w § 9 ust. 2 lit. b) naliczana była od niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

7. Czy w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

WYKONAWCA 6

Pytanie 1

Zwracamy się z zapytaniem do Zamawiającego czy w pakiecie nr 1 w pozycji nr 1 dopuści rękawice diagnostyczne nitylowe, niejaloowe, bezpułdrowe, posiadające siłę zrywu nieznacznie różnicą się od wymaganej tj. przed starzeniem min. 6,2N zgodnej z wymaganiami normy EN 455, reszta parametrów zgodna z wymaganiami Zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 2

Zwracamy się z zapytaniem do Zamawiającego czy w pakiecie nr 2 w pozycji nr 2 dopuści rękawice chirurgiczne, jaloowe, sterylizowane radiacyjnie bezlateksowe, neoprenowe bezpułdrowe pakowane w zewnętrzną kopertą o następującej konstrukcji: folia polietylenowa /włókna polietylenowe typu TYVEK, które gwarantują zachowanie pełnej sterylności do momentu otwarcia, reszta parametrów zgodna z wymaganiami Zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 3

Zwracamy się z zapytaniem do Zamawiającego czy w pakiecie nr 2 w pozycji nr 3 dopuści rękawice chirurgiczne ginekologiczne posiadające proteiny < 20 mikrogramów/g, grubość rękawicy na palcu 0,33-0,34mm, rozmiary: 6,5-S; 7,5-M; 8,5-L, reszta parametrów zgodna z wymaganiami Zamawiającego?

Odpowiedź: Dopuszczamy, odpowiednio zmiana SIWZ.

W załączeniu do nin. odpowiedzi Zamawiający zamieszcza załącznik 3.1, 3.2 po zmianie.

*Publikacja strona internetowa Zamawiającego
Otrzymują firmy zadające pytania*

Podpisał Lekarz Naczelny – dr n.med Wiesław Więckowski