

SZPITAL WOJEWÓDZKI
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży
Al. Piłsudskiego 11, 18 – 404 Łomża
SEKCJA ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
NIP 718-16-89-321 REGON 450665024
tel. 86 47 33 268 fax 86 47 33 210

e – mail: przetargi@szpital-lomza.pl

www.szpital-lomza.pl

Znak sprawy: ZT-SZP-226/01/34/2019

30 października 2019 r.

WYJAŚNIENIE I ZMIANA TREŚCI SIWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę rękawic chirurgicznych i rękawic diagnostycznych dla Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży

Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 2 i ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843), przekazuje wnioski o wyjaśnienie treści SIWZ wraz z wyjaśnieniami i zmianą treści SIWZ.

Pytanie 1

Pakiet nr 2 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bez pudrowych o poziomie AQL $\leq 1,0$, przy pozostałych parametrach bez zmian. Rękawica będzie spełniać wszystkie pozostałe wymagania

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 2

Projekt umowy par.5 ust.2a)

W celu wyeliminowania wątpliwości interpretacyjnych wnosimy o zmianę zapisu &5 ust.2a poprzez dodanie następującej treści: „W przypadku zmiany **stawki VAT** zmianie ulegnie cena brutto , ceny netto pozostają bez zmian. Zmiana nastąpi automatycznie i nie wymaga aneksu”.

Odpowiedź

Zamawiający dokonuje zmiany Załącznika nr 5 do SIWZ, który otrzymuje nowe brzmienie jak w załączeniu do niniejszego pisma.

Pytanie 3

Pakiet 7

Czy zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,10 ($\pm 0,02$ mm), pozostałe warunki bez zmian?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 4

Pakiet 2, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści rękawice o powierzchni chropowatej?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 5

Pakiet 2, poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach:

- długość rękawicy w zależności od rozmiaru w przedziale 260 – 285 mm
- sterylizacja tlenkiem etylenu
- chropowate na całej powierzchni
- rozmiar wytłoczony na wierzchniej stronie dłoni
- zawartość protein $\leq 50\mu\text{g/g}$
- zawartość protein potwierdzona kartami danych technicznych wystawionymi przez producenta ?

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ, poza dopuszczeniem jak w odpowiedzi na Pytanie 4.

Pytanie 6

Czy Zamawiający zgadza się, aby kary umowne w §6 pkt 1b) i c) naliczane były od wartości niezrealizowanej/reklamowanej części zamówienia?

Odpowiedź

Zamawiający dokonuje zmiany Załącznika nr 5 do SIWZ, który otrzymuje nowe brzmienie jak w załączeniu do niniejszego pisma.

Pytanie 7

Czy Zamawiający zgadza się, aby kary umowne w §6 pkt 1a naliczane były od wartości niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 8

Pakiet 1 poz. 2

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

- a) przebadane na przenikanie substancji chemicznych:
 - wodorotlenek sodu 30% na poziomie 2
 - formaldehyd 37% na poziomie 6
 - wodorotlenek sodu 47% na poziomie 6;
- b) z czasem przebicia dla Carmustine 15,2 min. (pozostałe substancje cytostatyczne zgodnie z wymaganiami w SIWZ);

z jednoczesnym dopuszczeniem opakowań po 200 szt. dla rozmiarów S, M, L, XL. Zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii III.

W przypadku wyrażenia zgody na powyższe zmiany prosimy o utworzenie odrębnego pakietu dla tej pozycji.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający dopuszcza wielkość opakowania.

Pytanie 9

Pakiet 2 poz. 1

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic jednolicie teksturowanych. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

W przypadku wyrażenia zgody na powyższą zmianę prosimy o utworzenie odrębnego pakietu dla tej pozycji.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza rękawice jednolicie teksturowane, nie wyraża zgody na wydzielenie.

Pytanie 10

Pakiet nr 4 poz. 1

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

- a) diagnostycznych nitrylowych, przeznaczonych do procedur wysokiego ryzyka;
- b) bezpudrowe;
- c) grubość na palcach min. 0,15 mm;
- d) w standardowych opakowaniach;

zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii III.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 11

Pakiet nr 7 poz. 1

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

- a) gładkich z teksturą na końcach palców;
- b) grubość na palcach min. 0,08 mm;
- c) zgodność z normą EN 455 potwierdzona przez badania producenta (producent jest podmiotem uprawnionym do przeprowadzania badań zgodności zgodnie z normą EN 455);
- d) przebadane na przenikanie substancji chemicznych:
 - wodorotlenek sodu 30% na poziomie 2
 - formaldehyd 37% na poziomie 6
 - wodorotlenek sodu 47% na poziomie 6;

zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii III.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 12

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 2

1. Czy zamiast badań na Formalina 10% lub formaldehyd 4%- poziom ochrony-klasa 2, Zamawiający dopuści rękawice z badaniami na formaldehyd 37% z poziomem ochrony-klasa 5, o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ?

Pragniemy nadmienić iż przebadanie rękawic na wyższe stężenie środka chemicznego pozwala stosować je przy niższych stężeniach.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający oczekuje aby wymienione środki chemiczne w tym cytostatyki były fabrycznie opisane przez Producenta na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga.

3. Prosimy o wyjaśnienie, czy podane stężenia substancji chemicznych oczekiwanymi minimalnymi.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 3

1. Czy Zamawiający dopuści rękawice o lepszej szczelności AQL 0,65 fabrycznie oznakowane opakowanie o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

2. Czy Zamawiający równoważnie dopuści rękawice które posiadają na mankiecie czytelniejszy nadruk rozmiaru, nazwę oraz na którą rękę mają być nakładane zamiast wtłoczenia o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

3. Prosimy o wyjaśnienie ile par rękawic Zamawiający potrzebuje (jak w opisie 14 400 par czy jak w kolumnie ilość j.m. 10 000par)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowanie w Pakiecie 1 poz. 3 10.000 par rękawic.

Zamawiający dokonuje zmiany Załącznika nr 4 w zakresie Pakietu 1 poz. 3.

Załącznik nr 4 do SIWZ otrzymuje brzmienie jak w załączeniu do niniejszego pisma.

Pytanie 14**Dotyczy pakietu nr 2 poz. 2**

1. Czy Zamawiający dopuści rękawice o lepszej szczelności AQL 0,65 fabrycznie oznakowane opakowanie o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 15**Dotyczy pakietu nr 7 poz. 1**

1. Czy Zamawiający dopuści rękawice o lepszej szczelności AQL < 1,5?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ

2. Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości w części palca min. 0,14mm o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych SIWZ

Pytanie 16

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17**Pakiet 1, poz. 1-3**

Czy Zamawiający dopuści potwierdzenie spełniania wymagań za pomocą karty technicznej dystrybutora- opracowanej na podstawie szeregu badań producenta, oraz raportem z badań producenta wg normy EN455 potwierdzającym takie parametry jak: AQL, grubość, długość?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 18**Pakiet 1, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane a'200 dla rozmiaru XS-L, oraz a'180 dla rozmiaru XL z przeliczeniem zamawianych ilości na 18 500op.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 19**Pakiet 1, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. 275mm, poziom protein max 94µg/g, AQL-1,0 potwierdzony raportem z badań producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 20**Pakiet 1, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne bezpudrowe, o obniżonym poziomie protein lateksowych max 33µg/g, długość minimum 280mm, lepszy poziom szczelności- AQL 0,65 potwierdzony raportem z badań producenta, rozmiar rękawic wyraźnie nadrukowany na mankiecie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 21**Pakiet 1, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice mikroteksturowane na całej powierzchni dłoni i palców, z niższym, lepszym poziomem protein ≤50µg/g?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 22**Pakiet 2, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne bezpudrowe, o obniżonym poziomie protein lateksowych max 33µg/g, długość minimum 280mm, lepszy poziom szczelności- AQL 0,65 potwierdzony raportem z badań producenta, rozmiar rękawic wyraźnie nadrukowany na mankiecie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 23**Pakiet 4, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice uniwersalne, pasujące na prawą i lewą dłoń, w opakowaniu z otworem centralnym, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 24**Pakiet 5, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice redukujące dawkę promieniowania wiązki skupionej odpowiednio: dla 60kV-65%, 80kV-51,7%, 100kV-44,6%, o ekwiwalencie ołowiu $0,045 \pm 10\%$ mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 25**Pakiet 6, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice długości 480 ± 10 mm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 26**Pakiet 7, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznaczonej różnicy w grubości wynoszącej na palcu $0,12 \pm 0,02$ mm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 27**Pakiet 7, poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic odpornych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 16523, na min.4 substancje oraz przebadane na przenikanie min. 10 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978, bez określenia poziomów na opakowaniu ale potwierdzone raportami badań jednostek niezależnych?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 28**Pakiet 7, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie potwierdzenia zgodności z normą EN455 przez pozazuropejski oddział jednostki notyfikowanej. Pragniemy nadmienić, że jednostka notyfikowana posiada szereg oddziałów na całym świecie, w których prowadzone są badania rękawic na takim samym, wysokim poziomie, równym w każdym oddziale i nie odbiegają one od standardów europejskich, a lokalizacja jednostki w kraju producenta dodatkowo nadzoruje proces spełniania wymogów zgodnych z normą EN455.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 29

Pakiet 2, poz. 1

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic delikatnie teksturowanych zapewniających pewny chwyt z wewnętrzną warstwą pokrytą polimerem ułatwiającą zakładanie na suche i wilgotne dłonie. Opakowanie max 100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 30

Pakiet 2, poz. 2

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie korzystniejszego poziomu AQL wynoszącego 0,65 po zapakowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości całkowitej zgodnej z wytycznymi ustawodawcy określonymi w normie EN 455-2, zgodnymi z wymogami ASTM D3577 i ISO 10282, wynoszącej dla rozmiaru 6 i 6,5 – min. 260 mm, 7 i 7,5 oraz 8 – min. 275 mm oraz dla 8,5 i 9 – 285 mm, która w pełni zakrywa mankiet fartucha i zapewnia bezpieczeństwo pracy podczas zabiegu chirurgicznego. $AQL \leq 1.0$. Powierzchnia mikroteksturowana na całej powierzchni, zapewniająca dobrą chwytność. Wewnętrzna warstwa polimerowa o strukturze sieci, ułatwiająca nakładanie na suche i wilgotne dłonie. Rozmiar rękawicy oznakowany wyraźnym kontrastującym kolorem na mankiecie. Poziom protein $< 10 \mu\text{g/g}$ potwierdzony badaniami niezależnego laboratorium od producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 31

Pakiet 3

1. Czy w celu zapewnienia jak największego komfortu zamawiający oczekuje, aby opakowanie zawierało dodatkowe tłoczenia w listkach znacznie ułatwiające otwieranie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga, z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy rękawice powinny cechować się wzmocnionym mankiem rolowanym posiadającym widoczne podłużne i poprzeczne wzmocnienia zapobiegające zsuwaniu się rękawicy w trakcie użytkowania, co umożliwi komfortową pracę także w trakcie dłuższych zabiegów chirurgicznych ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

3. Prosimy o dopuszczenie rękawic posiadających barierowość dla Carmustyny na 1 poziomie ochrony (min. 15 min) oraz badania na Formaldehyd (37%) w 10% roztworze metanolu tj. o stężeniu wyższym niż opisane w SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 32

dotyczy pakiet 1 poz.2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych posiadających badania wg EN 374-3 na następujące substancje: 50% kwas siarkowy poziom 6, min.30% formaldehyd poziom 3, wodorotlenek sodu 40% poziom 6 są to wyższe poziomy od wymaganych oraz badania na cytostatyki wg ASTM D 6978-05 gdzie dla carmustyny czas przebicia wynosi 10 min., a pozostałe wymienione cytostatyki spełniają wymagany poziom ochrony?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych wymogów SIWZ oraz badań na pozostałe cytostatyki w SIWZ.

Pytanie 33

dotyczy pakiet 1 poz.2

W związku ze zmianami prawnymi dotyczącymi środków ochrony osobistej zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic zgodnych z postanowieniami Rozporządzenia (UE) 2016/425 oraz przebadanych przed przenikalnością związków chemicznych wg. norm EN ISO 374-1:2016/Type B; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013 EN 16523 zastępującą EN 374-3 oraz dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych posiadających badania na następujące substancje: 50% kwas siarkowy poziom 6, min.30% formaldehyd poziom 3, wodorotlenek sodu 40% poziom 6, 30% nadutlenek wodoru poziom 2 są to wyższe poziomy od wymaganych oraz badania na cytostatyki wg ASTM D 6978-05 gdzie dla carmustyny czas przebicia wynosi 10 min., a pozostałe wymienione cytostatyki spełniają wymagany poziom ochrony?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych wymogów SIWZ oraz badań na pozostałe cytostatyki w SIWZ.

Pytanie 34

dotyczy pakiet 1 poz.3

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, pudrowanych, które mają oznakowanie rozmiaru na grzbietowej części rękawicy lub mankiecie, a także na opakowaniu wewnętrznym w którym jest umieszczona rękawica?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 35

dotyczy pakiet 1 poz.3

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych o poziomie AQL ≤ 1.0

Pragniemy nadmienić, że oferowane rękawice są szczelne, elastyczne, wytrzymałe mechanicznie, zapewniają dobrą chwytność i wrażliwość dotyku?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 36

dotyczy pakiet 2 poz. 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, lateksowych bezpudrowych o powierzchni teksturowanej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 37

dotyczy pakiet 2 poz.2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, bezpudrowych, które mają oznakowanie rozmiaru na grzbietowej części rękawicy lub mankiecie, a także na opakowaniu wewnętrznym w którym jest umieszczona rękawica?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 38

dotyczy pakiet 2 poz.2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych o poziomie AQL ≤ 1.0

Pragniemy nadmienić, że oferowane rękawice są szczelne, elastyczne, wytrzymałe mechanicznie, zapewniają dobrą chwytność i wrażliwość dotyku?.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 39**dotyczy pakiet 2 poz.2**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, bezpudrowych, sterylizowanych tlenkiem etylenu (EO), który również jest dopuszczony jako metoda sterylizacji wyrobów medycznych?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 40**dotyczy pakiet 7**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych pakowanych po 200szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 41**dotyczy pakiet 7**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych o poziomie AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu) oraz zgodność z normą EN 455 potwierdzona przez jednostkę notyfikowaną?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 42**dotyczy pakiet 7**

W związku ze zmianami prawnymi dotyczącymi środków ochrony osobistej zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic zgodnych z postanowieniami Rozporządzenia (UE) 2016/425 oraz przebadanych przed przenikalnością związków chemicznych wg. norm EN ISO 374-1:2016/Type B; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013 EN 16523 zastępującą EN 374-3 oraz odpornymi na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5:2016?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 43**Pakiet 1 poz.1**

Prosimy o wyjaśnienie czy pisząc „z dodatkową powłoką ułatwiającą zakładanie” Zamawiający miał na myśli rękawice z wewnętrzną strukturą sieci?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 44**Pakiet 1 poz.1**

Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy następującego produktu:

Rękawice chirurgiczne, Półsyntetyczne: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nitryl, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, grubość na palcu 0,25 mm, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 ug/g rękawicy, mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie, badania na przenikalność cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978-05 (raport z wynikami badań). Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 45**Pakiet 1 poz.1**

Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy następującego produktu:

Rękawice chirurgiczne, Półsyntetyczne: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nitryl, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, grubość max. 0,21 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 ug/g rękawicy, mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 46**Pakiet 1 poz.2**

Zawracamy się z prośbą o dopuszczenie zaoferowania rękawic nitrylowych bezpudrowych odpornych na penetrację etanolu 20% na poziomie 1.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 47**Pakiet 1 poz.2**

Zawracamy się z prośbą o dopuszczenie zaoferowania rękawic nitrylowych bezpudrowych przebadanych zgodnie z najbardziej czułą metodą wykrywania przebicia leków cytostatycznych przez rękawice, tj. ASTM D 6978 z czasem przenikania odpowiednio dla:

- 5-Fluorouracil >240min.

- Carmustine (BiCNU) 15min.
- Cisplatin >240min.
- Cyclophosphamide (Cytan) >240min.
- Dacarbazine (DTIC) >240min.
- Doxorubicin, Hydrochloride >240min.
- Paclitaxel (Taxol) >240min.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 48

Pakiet 2 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych o korzystniejszym poziomie AQL (wyższym poziomie szczelności), tj. 0,65. Pozostałe wymogi – zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 49

Pakiet 2 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych o korzystniejszym poziomie AQL (wyższym poziomie szczelności), tj. 1,0, długości min. 260-285mm, dopasowanej do rozmiaru. Pozostałe wymogi – zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 50

Pakiet 3 poz.1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania rękawic ortopedycznych z mankietem rolowanym z taśmą adhezyjną zapobiegającą zsuwaniu się rękawicy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 51

Pakiet 7 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości min. 480mm.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Załączniki:

1. Załącznik nr 4 do SIWZ PO ZMIANIE
2. Załącznik nr 5 do SIWZ PO ZMIANIE

DYREKTOR
SZPITALA WOJEWÓDZKIEGO
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży
mgr Mariusz Obrycki