PCZ/II-ZP/09/2017 Żnin, dn. 16.05.2017r.

**Do wszystkich Wykonawców**

**biorących udział w postępowaniu**

**PCZ/II-ZP/09/2017**

**Dotyczy:** przetargu nieograniczonego na dostawę rękawic medycznych w pozycjach 1-8 dla Pałuckiego Centrum Zdrowia Sp. z o. o.

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy - Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela wyjaśnień   
i odpowiada na pytania Wykonawcy:

**Pytanie 1**

**Dotyczy pozycji 2 -** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic diagnostycznych lateksowych lekko pudrowanych, powierzchnia lekko teksturowana, grubość na palcu min. 0,12mm, rękawice przebadane zgodnie z normami: EN 455-1,2,3; EN 420, EN 388, EN 374, przebadane na przenikanie wirusów wg normy ASTM F 1671 oraz krwi syntetycznej wg ASTM F 1670, poziom szczelności AQL 1,0, poziom protein – poniżej 70µg/g, rękawice o wyższej ochronie tj. zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony pracy kat. III, rozmiar nr:S, M, L (op.- 100 szt.).

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 2**

**Dotyczy pozycji 3 -** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic nitrylowych pokrytych od wewnątrz warstwą łagodząco nawilżającą zawierającą beta-glukan oraz witaminę E, bezpudrowe, kolor biały, teksturowane końce palców, grubość na palcu 0,09-0,11mm, poziom szczelności AQL 1,0, rękawice przebadane zgodnie z normami: EN 455 oraz EN 420, EN 388, EN 374, przebadane na przenikanie wirusów wg normy ASTM F 1671 oraz krwi syntetycznej wg ASTM F 1670, rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony pracy kat. III, rozmiar nr: XS - XL (op. - 200 szt.).

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 3**

**Dotyczy pozycji 4 -** Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekując, aby rękawiczki diagnostyczne nitrylowe były przebadane na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z norma EN 374-3 wymaga przebadania rękawic przebadanych na przenikalność substancji chemicznych w tym izopropanol minimum 60 minut, oraz odpornych na przenikanie wirusów (potwierdzone badaniem), przebadanych według ASTM F 1671 oraz ASTM F 1670, jak w pozycji 1?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 4**

**Dotyczy pozycji 6 -** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic lateksowych, chirurgicznych, sterylnych, bezpudrowych z wewnętrzną i zewnętrzną warstwą polimerową umożliwiającą łatwe nakładanie na dłoń suchą i wilgotną, jak również zakładanie 2 par rękawic. Kształt anatomiczny, wysoka odporność na przenikalność krwi, substancji krwiopochodnych, bardzo duża odporność na rozerwanie - siła zrywająca min. 15N i perforacje (wysoka rozciągliwość), maksymalne wykluczenie powstania efektu śliskości – powierzchnia antypoślizgowa, grubość: na palcu 0,22-0,24mm, na dłoni 0,21-0,22mm, na mankiecie 0,16-0,18mm. Poziom protein poniżej 20µg/g, długość rękawicy min. 295mm, AQL = 0,65, sterylizowane radiacyjnie. Rękawice przebadane zgodnie z normami EN 455-1,2,3,4, EN 420, EN 388, EN 374, ASTM F 1671 oraz ASTM F 1670, posiadające certyfikat i znak CE na opakowaniu, odporne na przenikanie cytostatyków. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. opakowanie jednostkowe zawierające opisy w języku polskim**,** rozmiarnr: 6, 6,5; 7; 7,5; 8; 8,5 (op. - para).

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.**

**Pytanie 5**

**Dotyczy pozycji 6 -** Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekując, aby rękawiczki posiadały wysoką odporność na przenikalność krwi, substancji krwiopochodnych, wymaga rękawic przebadanych według ASTM F 1670, co potwierdzi raport z badań niezależnych nie starszy niż z 2016r?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 6**

**Dotyczy pozycji 7 -** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic lateksowych, chirurgicznych, sterylnych, lekko pudrowanych mączką kukurydzianą, kształt anatomiczny, wysoka odporność na przenikalność krwi, substancji krwiopochodnych, bardzo duża odporność na rozerwanie i perforacje (wysoka rozciągliwość), maksymalne wykluczenie powstania efektu śliskości – powierzchnia mikroteksturowana, grubość: na palcu 0,21-0,23mm, na dłoni 0,20-0,22mm, na mankiecie 0,15-0,18mm. Poziom protein poniżej 50 µg/g, długość rękawicy min. 285mm. AQL = 0,65. Rękawice przebadane zgodnie z normami EN 455-1,2,3,4, EN 420, EN 388, EN 374, ASTM F 1671 oraz ASTM F 1670, posiadające certyfikat i znak CE na opakowaniu. Zarejestrowane jako Wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Opakowanie jednostkowe foliowe zawierające opisy w języku polskim, rozmiarnr:6, 6,5; 7; 7,5; 8; 8,5 (op. - para).

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 7**

**Dotyczy pozycji 7 -** Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekując, aby rękawiczki posiadały wysoką odporność na przenikalność krwi, substancji krwiopochodnych, wymaga rękawic przebadanych według ASTM F 1670, co potwierdzi raport z badań niezależnych nie starszy niż z 2016r?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 8**

**Dotyczy pozycji 8 -** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych, **ortopedycznych,** sterylnych, bezpudrowych o anatomicznym kształcie, z rolowanym mankietem, z wewnętrzną i zewnętrzną warstwą polimerową, kolor brązowy, z warstwą antypoślizgową. Poziom protein poniżej 50 µg/g. Grubość na palcu min. 0,30mm, dł. rękawicy min. 295 mm, odporne na przekłucia i rozdarcia, AQL =0,65; EN 374, ASTM F 1671, przebadane na przenikanie krwiopochodnych patogenów- , przebadane na cement kostny ASTM F 739-12. Opakowanie wewnętrzne - papierowe, zewnętrzne – folia, rozmiar nr: **7; 7,5; 8,0; 8,5**(op. - para).

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.**

**Pytanie 9**

**Dotyczy SIWZ rozdz. III -** Prosimy o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka i Zamawiający dopuszcza składanie ofert na poszczególne pozycje pakietu nr 1?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisem w Rozdz. III SIWZ: Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert na wybraną Pozycję lub wybrane Pozycje.**

**Pytanie 10**

**Dotyczy SIWZ rozdz. VIII pkt. 5 ppkt.b -** Prosimy o wyjaśnienie na jakim etapie należy przedstawić Zamawiającemu karty techniczne produktu.

**Odpowiedź: Zgodnie z rozdz. VIII, ust. 5, pkt. b : „Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 5 dni, aktualnych na dzień złożenia…”**

**Jednocześnie Zamawiający informuje o zmianie treści zapisu zamieszczonego w uwadze pod tabelą w Załączniku 1 do SIWZ.**

**W Załączniku 1 do SIWZ (zapis Uwaga – pod tabelą) jest: „…Do oferty** **należy załączyć**: karty techniczne producenta…”.

**Winno być: „…Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie Wykonawcę**, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż **5 dni**, aktualnych na dzień złożenia: Kart technicznych producenta oferowanych rękawic…”

**Pytanie 11**

**Dotyczy SIWZ rozdz. VIII pkt. 5 ppkt.b -** Prosimy o dopuszczenie przedstawienia, na potwierdzenie spełniania wymogów Zamawiającego, kart katalogowych dystrybutora sporządzonych na podstawie raportów z badań producenta oraz badań jednostek niezależnych.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.**

**Pytanie 12**

**Dotyczy pozycji 6-8 -** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 6-8 z zadania 1 i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisem w Rozdz. III SIWZ: Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert na wybraną Pozycję lub wybrane Pozycje.**

**Pytanie 13**

**Dotyczy pozycji 6 -** Czy Zamawiający dopuści rękawiczki o długości min. 280mm?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.**

**Pytanie 14**

**Dotyczy pozycji 3 -** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w w/w pozycji alternatywnych rękawic, gładkich z teksturą na końcach palców, o grubości na palcu 0,11 mm. ,w kolorze różowym, o powierzchni zewnętrznej pokrytej polimerem, powierzchni wewnętrznej chlorowanej oraz pokrytej kolagenem i alantoiną, co zapewnia utrzymanie właściwego nawilżenia skóry oraz zapobiega transepidermalnej utracie wody z naskórka. Dodatkowo zawartość allantoiny zapewnia natychmiastową regenerację, łagodząc podrażnienia wynikające z pracy w szczególnie niesprzyjających warunkach. AQL 1,5 , wyrób medyczny klasa I oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodność z normą EN 455, EN 420, EN 388, przebadane zgodnie z normą EN-374, rozmiary XS-XL pakowane po 100 szt .

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.**

**Pytanie 15**

**Dotyczy pozycji 4 -** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic nitrylowych teksturowanych na końcach palców, co zapewnia bardzo dobrą chwytność, o powierzchni wewnętrznej chlorowanej, powierzchni zewnętrznej polimeryzowanej, spełniających pozostałe parametry SIWZ. Pragniemy zwrócić uwagę na fakt, iż w przypadku rękawic wykonanych z syntetycznych surowców w tym nitrylu, nie ma potrzeby stosowania warstwy polimerowej wewnątrz rękawic. Nitryl jest w pełni bezpiecznym, nie powodującym alergii materiałem, który sam w sobie posiada właściwości, pozwalające użytkownikowi w sposób łatwy nałożyć rękawice na dłoń.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.**

**Pytanie 16**

**Dotyczy pozycji 6 -** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w poz. 6 wysokiej jakości rękawic o poniższym opisie:

Rękawice diagnostyczne syntetyczne, nitrylowe o przedłużonym mankiecie, bezpudrowe, kształt uniwersalny, kolor niebieski, mankiet rolowany, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana z dodatkową teksturą na końcach palców, powierzchnia wewnętrzna chlorowana, długość rękawicy minimum 300 mm, posiadające AQL 1.5, wyrób medyczny klasa I oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodność z normą EN 455, EN 420, EN 388( z fabrycznym oznakowaniem na opakowaniu), przebadane zgodnie z normą EN-374 – 3 na 10 substancji chemicznych, w tym aldehydy i alkohole potwierdzone raportem z badań wykonanych w jednostce niezależnej oraz informacją na opakowaniu, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 oraz na przenikanie 9 cytostatyków zgodnie z ASTM 6978,dostępne w rozmiarach XS – XL, pakowane po 100 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.**

**Pytanie 17**

**Dotyczy pozycji 1-8 -** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający w celu weryfikacji dopuści potwierdzenia parametrów zaoferowanych rękawic Kartą techniczną/dokumentem dystrybutora.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.**

**Pytanie 18**

**Dotyczy pozycji 2 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic mikroteksturowanych o grubości na palcu min. 0,10 mm, poziom protein ≤115 μg/ dm2.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.**

**Pytanie 19**

**Dotyczy pozycji 3 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic z wewnętrzną warstwą z serycyną - łagodząco-nawilżającą o właściwościach przeciwbakteryjnych, białe, grubość na palcach 0,1 +/-0,01 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.**

**Pytanie 20**

**Dotyczy pozycji 3 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic w kolorze białym, grubość na palcu 0,10±0,01 mm, pakowane 200 sztuk (XL po 180 sztuk).

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga jednakową wielkość opakowania dla wszystkich rozmiarów rękawic.**

**Pytanie 21**

**Dotyczy pozycji 4 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga jednakową wielkość opakowania dla wszystkich rozmiarów rękawic.**

**Pytanie 22**

**Dotyczy pozycji 5 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poziomie AQL ≤ 1,5 pakowanych po 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga jednakową wielkość opakowania dla wszystkich rozmiarów rękawic.**

**Pytanie 23**

**Dotyczy pozycji 5 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic w kolorze białym, o długości min. 265 mm pakowanych po 150 sztuk (XL 135 sztuk).

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga jednakową wielkość opakowania dla wszystkich rozmiarów rękawic.**

**Pytanie 24**

**Dotyczy pozycji 6 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o sile zrywania przed starzeniem min. 16,4 N , po starzeniu min. 14,9 N, grubość na dłoni min. 0,19 mm, mankiecie min. 0,16 mm, zgodne z normą EN 374 z wyłączeniem pkt.5.3.2.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.**

**Pytanie 25**

**Dotyczy pozycji 6-7 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic zgodne z normą EN 374 z wyłączeniem pkt.5.3.2.

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 26**

**Dotyczy pozycji 6 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic polimeryzowanych od strony wewnętrznej, zewnątrz mikroteksturowanych, co zwiększa chwytność rękawic. Grubości na dłoni min.0,185±0,02 mm, na mankiecie min.0,145 mm o długości 260-285 mm. Siła zrywu przed starzeniem min. 20 N po starzeniu min. 18,2 N.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.**

**Pytanie 27**

**Dotyczy pozycji 7 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu min. 0,21 ±0,01 mm, na dłoni min. 0,19mm, na mankiecie min. 0,15 mm, rękawice zgodne z normą EN 374 z wyłączeniem pkt.5.3.2

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.**

**Pytanie 28**

**Dotyczy pozycji 7 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu min. 0,21 mm, na dłoni min. 0,17 mm, na mankiecie min. 0,15 mm o długości min. 260-285 mm.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.**

**Pytanie 29**

**Dotyczy pozycji 8 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic ortopedycznych lateksowych bezpudrowych, o powierzchni mikroteksturowanej, zewnątrz antypoślizgowej, wewnętrzna warstwa CPC - o działaniu bakteriobójczym i przeciwgrzybicznym, silikonowane, mankiet z dodatkowym wzmocnieniem w postaci rolowania oraz widocznym systemem podłużnych i poprzecznych wzmocnień. Grubość na palcu min. 0,32 mm, AQL ≤ 1,0. Jednocześnie prosimy o odstąpienie od wymogu oporności na działanie cementu kostnego.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.**

Jednocześnie **Zamawiający informuje** o poprawieniu błędu pisarskiego Zamawiającego   
w treści SIWZ:

- w rozdz. III, ust. 1 jest: Przedmiotem zamówienia są sukcesywne dostawy **sprzętu medycznego jednorazowego użytku w Pozycjach**…(dalszy tekst bez zmian)

Winno być: Przedmiotem zamówienia są sukcesywne dostawy **rękawic medycznych   
w Pozycjach**…(dalszy tekst bez zmian)

- w rozdz. XVII, ust. 1 jest słowo: **Grupa**

Winno być: **Pozycja**

**Zamawiający informuje**, że termin składania i otwarcia ofert w przedmiotowym postępowaniu ulega przedłużeniu. Dotychczasowy termin składania ofert: 17.05.2017 r.

**Zamawiający ustalił nowy termin składania ofert na dzień 19.05.2017r. do godziny 10.00**

**Otwarcie ofert przeprowadzone zostanie w dniu 19.05.2017 o godzinie 10.15**

**Zamawiający zgodnie z art. 27 ust. 2 ustawy Pzp, żąda niezwłocznego potwierdzenia faktu otrzymania niniejszej informacji, na adres e-mail** [**zamowienia@szpitalznin.pl**](mailto:zamowienia@szpitalznin.pl) **lub na nr (faks) 052 30-31-344.** W przypadku braku potwierdzenia otrzymania wiadomości przez Wykonawcę, Zamawiający domniema, iż pismo wysłane przez Zamawiającego na adres e-mail podany przez Wykonawcę zostało mu doręczone w sposób umożliwiający zapoznanie się Wykonawcy z treścią pisma.