

Toruń, dn. 30 czerwca 2021 r.

L.dz. SSM.DZP.200.49.2021

dotyczy: postępowania o zamówienie publiczne w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę rękawic diagnostycznych.

W związku ze skierowanym przez Wykonawcę w dniu 29.06.2021 r. pytaniami do siwz Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu informuje o ich treści i udzielonej na nie odpowiedzi.

Pytanie

Zadanie I

Czy Zamawiający dopuści rękawice nie posiadające obustronnej polimeryzacji, wewnątrz chlorowane?

Odpowiedź na pytanie

Zgodnie z SWZ.

Pytanie

Zadanie I

Czy Zamawiający dopuści rękawice mikrochropowate z dodatkową teksturą na końcach palców?

Odpowiedź na pytanie

Zgodnie z SWZ.

Pytanie

Zadanie I

Czy Zamawiający dopuści rękawice o średniej sile zrywania przed i po starzeniu min. 7N?

Odpowiedź na pytanie

Zgodnie z SWZ.

Pytanie

Zadanie I

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,08+/-0,01, na dłoni 0,06mm+/-0,01, na mankietcie 0,05mm+/-0,01?

Odpowiedź na pytanie

Zgodnie z SWZ.

Pytanie

Zadanie I

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zgodności z normą EN 388, dot. ochrony rękawic przed zagrożeniami mechanicznymi. Pragniemy podkreślić wymóg ten jako nie mający odniesienia do przedmiotowego produktu. Żadna rękawica medyczna nie daje ochrony przed zagrożeniami mechanicznymi, gdyż rękawice spełniające wymagania nowej normy EN 388:2016 powinny uzyskać w badaniach laboratoryjnych wyniki, które będą zgodne z minimalnymi wymaganiami dla co najmniej 1 poziomu skuteczności i muszą chronić przed m.in. jednym z zagrożeń: ścieraniem, przecięciem, ostrzem, rozdieraniem, przekłuciem oraz, jeśli to dotyczy, uderzeniem. Rękawice, które spełniają wymagania normy EN 388 są wykonywane najczęściej ze skór i tkanin, podczas gdy podstawowy surowiec rękawic medyczno-ochronnych to lateks lub nityl, czyli szczelnych i wysoko elastycznych tworzyw, które są odporne na czynniki chemiczne ale nie na zagrożenia mechaniczne. Tym samym stawianie takiego wymogu w stosunku do rękawic medyczno-ochronnych traktujemy jako bezzasadne i nie mające odzwierciedlenia w faktycznych właściwościach fizycznych produktu.

Odpowiedź na pytanie

Zgodnie z SWZ.

Pytanie

Zadanie III

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zgodności z normą EN 388, dot. ochrony rękawic przed zagrożeniami mechanicznymi. Pragniemy podkreślić wymóg ten jako nie mający odniesienia do przedmiotowego produktu. Żadna rękawica medyczna nie daje ochrony przed zagrożeniami mechanicznymi, gdyż rękawice spełniające wymagania nowej normy EN 388:2016 powinny uzyskać w badaniach laboratoryjnych wyniki, które będą zgodne z minimalnymi wymaganiami dla co najmniej 1 poziomu skuteczności i muszą chronić przed m.in. jednym z zagrożeń: ścieraniem, przecięciem, ostrzem, rozdieraniem, przekłuciem oraz, jeśli to dotyczy, uderzeniem. Rękawice, które spełniają wymagania normy EN 388 są wykonywane najczęściej ze skór i tkanin, podczas gdy podstawowy surowiec rękawic medyczno-ochronnych to lateks lub nityl, czyli szczelnych i wysoko elastycznych tworzyw, które są odporne na czynniki chemiczne ale nie na zagrożenia mechaniczne. Tym samym stawianie takiego wymogu w stosunku do rękawic medyczno-ochronnych traktujemy jako bezzasadne i nie mające odzwierciedlenia w faktycznych właściwościach fizycznych produktu.

Odpowiedź na pytanie

Patrz modyfikacja SWZ.

Na podstawie art. 286 ust. 1 prawo zamówień publicznych Zamawiający modyfikuje treść siwz w taki sposób, że w załączniku nr 1 do SWZ w zadaniu nr 3 wykreśla dotychczasowy zapis o następującej treści:

”

Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto	V a t %	Wartość brutto	Producent/ nazwa handlowa/ podać wszystkie nr-y katalogowe	Podać wielkość najmniejszego opakowania zbiorczego
1.	Rękawice diagnostyczne, syntetyczne, winylowe bezpudrowe, kształt uniwersalny, kolor transparentny, mankiet rolowany, powierzchnia zewnętrzna gładka, powierzchnia wewnętrzna bezpudrowa, pokrywana poliuretanem, długość rękawicy min.240mm, grubości minimalne: na palcu 0.10mm, na dłoni 0,08mm lub na palcu i dłoni 0,06mm-0,08mm oraz na mankiecie 0.06mm, siła zrywu przed starzeniem min.4N oraz po starzeniu min4N, bez protein lateksu, AQL 1.5. Rękawice będące zarówno wyrobem medycznym klasy I jak i środkiem ochrony indywidualnej kategorii III typ C, Rękawice zgodne z wymaganiami zasadniczymi Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 dot. środków ochrony indywidualnej, do ochrony przed przenikaniem mikroorganizmów – zgodnie z normami: EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:214, EN 16523-1:2015, odporność chemiczna wykazana zgodnie z EN 374-4:2013 i EN 16523-1:2015, odporność na bakterie, grzyby i wirusy wykazana zgodnie z EN ISO 374-5:2016/ENISO 16604, EN420, EN388 oraz zgodne z Dyrektywą medyczną 93/42EWG i Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 spełniające wymagania norm EN 455-1:2000, EN455-2:2015, EN455-3:2015, EN455-4:2009 (UE), Rękawice	Opak.	1508						

<p>przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 Rękawice wolne od ftalanów, rękawice wolne od akceleratorów chemicznych Dopuszczone do kontaktów z żywnością – oznakowanie na opakowaniu. Wyrób oznakowany zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 dot. środków ochrony indywidualnej. Rozmiary XS, S,M,L,XL, pakowanie w kartonik po 100 szt., opakowania zróżnicowane kolorystycznie w zależności od rozmiaru. Uniwersalny kształt: pasujący na lewą i prawą dłoń.</p>								
--	--	--	--	--	--	--	--	--

”, a w miejsce wykreślonego zapisu wprowadza nowy zapis o następującej treści: „

Lp.	Nazwa	j.m.	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto	V a t %	Wartość brutto	Producent/ nazwa handlowa/ podać wszystkie nr-y katalogowe	Podać wielkość najmniejsze go opakowania zbiorczego
1.	<p>Rękawice diagnostyczne, syntetyczne, winylowe bezpudrowe, kształt uniwersalny, kolor transparentny, mankiet rolowany, powierzchnia zewnętrzna gładka, powierzchnia wewnętrzna bezpudrowa, pokrywana poliuretanem, długość rękawicy min.240mm, grubości minimalne: na palcu 0.10mm, na dłoni 0,08mm lub na palcu i dłoni 0,06mm-0,08mm oraz na mankiecie 0.06mm, siła zrywu przed starzeniem min.4N oraz po starzeniu min4N, bez protein lateksu, AQL 1.5. Rękawice będące zarówno wyrobem medycznym klasy I jak i środkiem ochrony indywidualnej kategorii III typ C, Rękawice zgodne z wymaganiami zasadniczymi Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 dot. środków ochrony indywidualnej, do ochrony przed przenikaniem mikroorganizmów – zgodnie z normami: EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:214, EN 16523-1:2015, odporność chemiczna wykazana zgodnie z EN 374-4:2013 i EN 16523-1:2015, odporność na bakterie, grzyby i wirusy wykazana zgodnie z EN ISO 374-5:2016/ENISO 16604, EN420, oraz zgodne z Dyrektywą medyczną 93/42EWG i Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 spełniające wymagania norm EN 455-1:2000, EN455-2:2015, EN455-3:2015, EN455-4:2009 (UE), Zamawiający dopuszcza, aby rękawice spełniały również normę EN388, Rękawice przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 Rękawice wolne od ftalanów, rękawice wolne</p>	Opak.	1508						

od akceleratorów chemicznych Dopuszczone do kontaktów z żywnością – oznakowanie na opakowaniu. Wyrób oznakowany zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 dot. środków ochrony indywidualnej. Rozmiary XS, S,M,L,XL, pakowanie w kartonik po 100 szt., opakowania zróżnicowane kolorystycznie w zależności od rozmiaru. Uniwersalny kształt: pasujący na lewą i prawą dłoń.							
---	--	--	--	--	--	--	--

”.

Pozostałe warunki zgodne z SWZ.