

Wojewódzki Szpital Podkarpacki  
im. Jana Pawła II w Krośnie  
38-400 Krosno, ul. Korczyńska 57  
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA  
Tel. 13-43-78-215, 13-43-78-497  
NIP 684-21-20-222, Regon 000308620, KRS 00000 14669

EZ/215/32/2012

Krosno, dn. 20 kwietnia 2012r.

*Do wszystkich uczestników postępowania*  
[www.krosno.med.pl](http://www.krosno.med.pl)

**Zawiadomienie o udzieleniu wyjaśnień na zapytania wykonawców w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na zakup wraz z dostawą rękawic medycznych nr postępowania EZ/215/32/2012.**

Na zasadzie art. 38 pkt. 2 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych Zamawiający nie ujawniając źródła zapytania, przekazuje treść złożonych w toku postępowania zapytań wraz z wyjaśnieniami:

**Pytanie 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie z pakietu II pozycji nr 4 jako oddzielny pakiet. Takie działanie skutkować będzie większą ilością składanych ofert a co za tym idzie większą konkurencyjnością cenową. Niższa cena oznacza dla Zamawiającego mniejszy wydatek czyli obciążenie budżetu.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę i tworzy Pakiet IIa (pozycja nr 4).

**Pytanie 2:**

Czy Zamawiający w zadaniu nr II pozycja 4 dopuści rękawiczki pakowane po 100 szt. w opakowaniu w odpowiednim przeliczeniu na ilość określoną przez Zamawiającego: 8000 op. po 200 szt. + 16000 op. po 100 szt. Cena zostanie przeliczona dla opakowania po 100 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza opakowania po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Pytanie 3: Dotyczy Pakiet I pozycja 1**

Parametr AQL określa poziom wadliwych wyrobów w ściśle określonej partii produktów. Niższy AQL oznacza mniejszą ilość wadliwych wyrobów w przebadanej serii. Obowiązująca norma EN 455-1 określa sposób pobierania próbek oraz poziom kontroli AQL, co odpowiada wymaganiom określonym w dyrektywie 93/42/EWG. Zamawiający w opisie podaje, iż wymaga rękawiczek o poziomie AQL 1.5. Czy Zamawiający dopuści rękawice sterylne o poziomie AQL 1,0 gwarantującym wyższą jakość rękawic niż w przypadku wymaganego AQL 1,5?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie 4: Dotyczy Pakiet I pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice lateksowe chirurgiczne pudrowane o poziomie protein <150 µg/g?

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia zapisy siwz bez zmian.

**Pytanie 5: Dotyczy Pakiet I pozycja 1**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dołączenia badań na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671. Odstąpienie od wymogu dołączenia badań, pozwoli na udział większej liczbie oferentów oraz uzyskanie przez Zamawiającego lepszej cenowo oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia zapisy siwz bez zmian.

**Pytanie 6: Dotyczy Pakiet II pozycja 1**

Parametr AQL określa poziom wadliwych wyrobów w ściśle określonej partii produktów. Niższy AQL oznacza mniejszą ilość wadliwych wyrobów w przebadanej serii. Obowiązująca norma EN 455-1 określa sposób pobierania próbek oraz poziom kontroli AQL, co odpowiada wymaganiom określonym w dyrektywie 93/42/EWG. Czy Zamawiający dopuści rękawice sterylne o poziomie AQL 0,65 gwarantującym wyższą jakość rękawic niż w przypadku wymaganego AQL 1,0?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie 7: Dotyczy Pakiet II pozycja 1**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dołączenia badań na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz na przenikalność cytostatyków. Odstąpienie od wymogu dołączenia badań pozwoli na udział większej liczbie oferentów oraz uzyskanie przez Zamawiającego lepszej cenowo oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia zapisy siwz bez zmian.

**Pytanie 8: Pakiet II poz. 4**

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z Pakietu II pozycji 4 i utworzenie z niej oddzielnego pakietu? Taki podział pozwoli złożyć ofertę większej liczbie Oferentów a Zamawiającemu na wybór odpowiedniej oferty z dostępnością do korzystnych cen przy zachowaniu wysokich wymogów jakościowych.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę i tworzy Pakiet IIa (pozycja nr 4).

**Pytanie 9: Pakiet II poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic nitrylowych w opakowaniach a 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza opakowania po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Pytanie 10: Pakiet I poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice lateksowe o poziomie protein poniżej 150 µg/g, spełniające pozostałe wymagania zawarte w siwz?

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia zapisy siwz bez zmian.

**Pytanie 11: Pakiet I poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice syntetyczne z standardową wewnętrzną warstwą polimerową na całej powierzchni rękawicy, spełniające pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie 12: Pakiet 1, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści rękawice z standardową wewnętrzną warstwą polimerową na całej powierzchni rękawicy, spełniające pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie 13: Pakiet 1, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści rękawice z standardową wewnętrzną warstwą polimerową na całej powierzchni rękawicy, spełniające pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe, pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 14: Pakiet 1, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, ortopedyczne z standardowym wzmocnionym rolowanym mankietem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie 15: Pakiet 1, pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne trójwarstwowe polimer-lateks-polimer, z standardowym wzmocnionym rolowanym mankietem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe, pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 16: Dotyczy zadania 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w poz. 2 rękawic neoprenowych, z mankietem prostym i taśmą adhezyjną, bez zawartości protein, posiadających badania na przenikalność cytostatyków

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz.

**Pytanie 17: Dotyczy zadania 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w poz. 3 rękawic z mankietem prostym i taśmą adhezyjną, z wewnętrznymi warstwami poliuretanu, polimeru i silikonu

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz.

**Pytanie 18: Dotyczy zadania 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w poz. 4 rękawic z mankietem rolowanym bez wzmocnień

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, z zachowaniem pozostałych parametrów.

**Pytanie 19: Dotyczy zadania 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w poz. 5 rękawic lateksowych z mankietem rolowanym bez wzmocnień.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 20: Dotyczy zadania 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w całym pakiecie rękawic pakowanych w koperty papierowe foliowane

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem daty ważności co najmniej 1 pełnego roku od dnia zamówienia.

**Pytanie 21: Dotyczy zadania 2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w poz. 1 rękawic oznaczonych jako wyrób Medyczny

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz.

**Pytanie 22: Dotyczy zadania 2**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu poz. 3

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz.

**Pytanie 23: Dotyczy zadania 2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w poz. 4 rękawic nitylowych oznakowanych jako wyrób Medyczny i nim będących, posiadających badania na przenikalność cytostatyków i wirusów, posiadające raport z badań potwierdzający przydatność do kontaktu z żywnością, pakowane po 100 lub 150 szt. z odpowiednim przeliczeniem.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz.

**Pytanie 24: Dotyczy zadania 2**

Wnosimy o odstąpienie od zgodności z EN 420, norma ta odnosi się do produktów będących środkami ochrony osobistej

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz.

**Pytanie 25: Pakiet 1 pozycji 2**

Proszę o zgodę na zaferowanie zamiast rękawic poliizoprenowych rękawic wykonanych z neoprenu, który ma takie same cechy użytkowe i również nie wywołuje odczynów alergicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, z zachowaniem pozostałych parametrów.

**Pytanie 26:**

Proszę o wykreślenie z opisu wymogu określającego poziom protein. Rękawice syntetyczne nie zawierają lateksu i tym samym ustalanie poziomu protein nie ma sensu.

Odpowiedź:

Tak w przypadku złożenia oferty na rękawice z neoprenu.

**Pytanie 27:** Pakiet 1 pozycja 2, 3, 4, 5, 6

Proszę o odstąpienie od wymogu zaoferowania rękawic w opakowaniach próżniowych i wyjaśnienie, dlaczego ww. pozycjach Zamawiający wymaga tego typu opakowań podczas gdy w pozycji 1 i 7, które również dotyczą rękawic jałowych chirurgicznych takiego wymogu nie stawia. Opakowania foliowe, które pragniemy zaoferować są zgodne z aktualnie obowiązującymi przepisami dotyczącymi opakowań wyrobów sterylnych i gwarantują zachowanie jałowości rękawic do momentu otwarcia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe opakowania z zachowaniem daty ważności co najmniej 1 pełnego roku od dnia zamówienia. Sposób pakowania próżniowego gwarantuje w przypadku rękawic chirurgicznych, iż do końca terminu ważności ich własności i wytrzymałość mechaniczna pozostają niezmiennione, oraz natychmiastową identyfikację wszelkich mikro uszkodzeń opakowania i skuteczne wykluczenie użycia niesterylnych rękawic.

**Pytanie 28:** Pakiet 1 pozycja 2, 3, 4

Proszę o wyjaśnienie, jakie unikalne cechy użytkowe posiada rękawica z warstwą polimerową o strukturze sieci, w jaki unikalny sposób wpływa na komfort użytkownika rękawic i jakie rozwiązania równoważne w związku z tym Zamawiający dopuszcza. Nowoczesna technologia produkcji rękawic pozwala osiągnąć identyczne walory użytkowe przy zastosowaniu innych metod. Rękawice znajdujące się w naszej ofercie posiadają wewnętrzną warstwę powlekaną poliuretanem i silikonem, która umożliwia zakładanie rękawic nawet na mokrą dłoń.

Wnioskuje o odstąpienie od powyższego wymogu.

Odpowiedź:

Polimery usieciowione tworzą sieć, która stanowi jedną makromolekulę – posiadającą zwykle niższą temperaturę mięknienia i często dużo lepsze właściwości mechaniczne. Zadaniem Zamawiającego nie jest przedstawienie rozwiązań równoważnych lecz określenie parametrów wymagalnych. Zadaniem Oferenta jest natomiast przedstawienie oferty z rozwiązaniem zgodnym z wymaganiami lub równoważnym (o takich samych lub lepszych właściwościach).

**Pytanie 29:** Pakiet 1 pozycja 3, 4, 5, 6

Proszę o zgodę na zaoferowanie rękawic przebadanych na przenikalność wirusów zgodnie z metodą LGM/CDRH, która jest równoważna dla metody opisanej w amerykańskiej normie ASTM F-1671 – wymaganej przez Zamawiającego.

W obu przypadkach badanie wykonane jest przy użyciu tego samego bakteriofagu  $\Phi$ -X174 – jako modelu mikrobiologicznego służącego do oceny skuteczności właściwości ochronnych rękawicy przed penetracją chorobotwórczych drobnoustrojów krwiopochodnych.

Zarówno LGM/CDRH jak i ASTM F-1671 to metody posiadające większość procedur wspólnych, różniące się natomiast w zakresie stosowanej aparatury testowej i parametru takiego jak zastosowane ciśnienie powietrza.

Ponadto metoda LGM/CDRH jest również akceptowalna przez jednostkę notyfikowaną przy ubieganiu się o uzyskanie znaku CE.

Warto także nadmienić, iż metoda ASTM F-1671 nie jest normą europejską, w związku z powyższym z punktu widzenia europejskich regulacji prawnych są to metody równoważne.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie 30:** Pakiet 1 pozycja 5 i 6

Proszę o odstąpienie od wymogu zaoferowania rękawic z rolowanym mankietem z podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami oraz zgodę na zaoferowanie rękawic z mocnym rolowanym mankietem. Powyższy wymóg wskazuje na konkretnego producenta oraz produkt i jako taki utrudnia uczciwą konkurencję.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe z zachowaniem pozostałych parametrów.

**Pytanie 31:** Pakiet 1 pozycja 6

Proszę o zgodę na zaferowanie rękawicy lateksowej z warstwą wewnętrzną powlekaną poliuretanem i nawilżaczem HydraSoft spełniającej pozostałe wymogi Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie 32:** Pakiet 1 pozycja 7

Proszę o zgodę na zaferowanie rękawic w rozmiarze S, M, L.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie 33:** Pakiet 2 pozycja 1, 3

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych winylowych pakowanych w opakowania max. 100 sztuk, spełniających pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę.

**Pytanie 34:** Pakiet 2 pozycja 2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic niesterylnych nitrylowych do przenoszenia cytostatyków w kolorze niebieskim, spełniające pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie 35:** Pakiet 2 pozycja 4

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych, bezpydrowych pakowanych w opakowania max. 200 sztuk, spełniających pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę.

Jednocześnie zawiadamiamy, iż termin składania i otwarcia ofert zostaje przesunięty na dzień 26.04.2012r., godziny pozostają bez zmian.

Z poważaniem

