

Sukcesywne dostawy rękawic medycznych

Znak sprawy: DZP.RJ.TP.001.2022

Poznań, 11 styczeń 2022 r.

Wykonawcy zainteresowani postępowaniem
/strona internetowa prowadzonego postępowania

Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym art. 275 ust. 1 ustawy PZP pod nazwą: **Sukcesywne dostawy rękawic medycznych**

Zamawiający informuje, że zostały złożone pytania do treści SWZ dotyczącej ww. postępowania. W związku z tym, zgodnie z art. 284 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 ze zm.), zwanej dalej „ustawą”, Zamawiający przedstawia poniżej treść zapytań wraz z odpowiedziami i informuje, że są one wiążące dla Wykonawców składających ofertę:

Pytanie 1:

Pakiet 1, poz. 1: Proszę o dopuszczenie rękawic w opakowaniach po 200 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie opakowań po 200 szt. rękawic.

Pytanie 2:

Pakiet 1: Proszę o dopuszczenie możliwości startu na poszczególne pozycje.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokonuje podziału zamówień na części. Tym samym zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych na poszczególne pozycje.

Pytanie 3:

Pakiet 1, poz. 1: Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokonuje podziału zamówień na części. Tym samym zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych na poszczególne pozycje.

Pytanie 4:

Pakiet 1, poz. 1: Proszę o dopuszczenie rękawic o grubościach:

Grubość na palcu – 0,08 +/- 0,03 mm

Grubość na dłoni – 0,05 mm

Grubość na mankiecie – 0,05 mm

Sukcesywne dostawy rękawic medycznych

Znak sprawy: DZP.RJ.TP.001.2022

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza do zaferowania rękawic o parametrach gorszych niż określone w rozdziale 7 pkt. 1 lit. a) SWZ oraz treścią odpowiedzi na zadane pytania.

Pytanie 5.

Pakiet 1, poz. 1. Proszę o dopuszczenie rękawic o grubościach

grubość mankietu - 0,051 mm

grubość na dłoni - 0,061 mm

grubość na palcu - 0,082 mm

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza do zaferowania rękawic o parametrach gorszych niż określone w rozdziale 7 pkt. 1 lit. a) SWZ oraz treścią odpowiedzi na zadane pytania.

Pytanie 6:

Pakiet 31, poz. 1: Proszę o dopuszczenie rękawic z AQL=1,5

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza do zaferowania rękawic o parametrach gorszych niż określone w rozdziale 7 pkt. 1 SWZ oraz treścią odpowiedzi na zadane pytania.

Pytanie 7:

Pakiet 1, poz. 1: Proszę o dopuszczenie rękawic z siłą zrywu równą 6N przed i po starzeniu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza do zaferowania rękawic o parametrach gorszych niż określone w rozdziale 7 pkt. 1 lit. a) SWZ oraz treścią odpowiedzi na zadane pytania.

Pytanie 8:

Część 1, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu min. 7,1N – potwierdzone raportem z badań Producenta bądź kartą techniczną?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza do zaferowania rękawice o sile zrywu min. 7,1N potwierdzone raportem z badań według EN455 z jednostki notyfikowanej. Powyższy parametr jest wyższy jak określony jako minimalny przez Zamawiającego w rozdziale 7 pkt. 1 SWZ.

Sukcesywne dostawy rękawic medycznych

Znak sprawy: DZP.RJ.TP.001.2022

Pytanie 9:

Część 1, pozycja 3: Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej i nieodczuwalnej różnicy w grubości na mankiecie $0,07\text{mm} \pm 0,02$?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza do zaferowania rękawice lateksowe o grubości mankieta $0,07\text{mm} \pm 0,02$. Pozostałe parametry zgodne z rozdziałem 7 pkt. 1 SWZ oraz treścią odpowiedzi na zadane pytania.

Pytanie 10:

Czy zamawiający dopuści zaferowanie rękawic alternatywnych:

Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, polimeryzowane od wewnątrz, tekstura na końcach palców, grubość na palcu $0,12 \pm 0,02$, na dłoni $0,07 \pm 0,02$ i mankiecie $0,06 \pm 0,02$ mm, długość min 240mm. AQL 1,5 i siła zrywu (mediana) min 6N - potwierdzone raportem z badań według EN 455 z jednostki notyfikowanej lub producenta. Rękawice odporne na przenikanie wirusów według ASTM F 1671. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 i ASTM F1671. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością. potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem z jednostki niezależnej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza do zaferowania rękawic o parametrach gorszych niż określone w rozdziale 7 pkt. 1 lit. a) SWZ oraz treścią odpowiedzi na zadane pytania.

Pytanie 11:

Czy zamawiający dopuści zaferowanie rękawic alternatywnych:

Rękawice chirurgiczne, sterylne lateksowe, bezpudrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL max 0,65, grubość na palcu $0,22 \pm 0,02$, na dłoni $0,21 \pm 0,02$, mankiecie $0,16 \pm 0,02$, długość min 280 mm. Poziom protein poniżej $30 \mu\text{g/g}$ i średnia siła zrywu przed starzeniem min. 14N (badania wg EN 455 producenta). Zgodne z ASTM D3577, EN 455-1,2,3, ASTM F1671, EN 374-3. Dostępne w rozmiarach 6-9, w opakowaniu wewnętrznym papierowym, zewnętrznym - wzmocnione foliowe . Opakowanie zawierające parę rękawic (2szt. L,R)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza do zaferowania rękawice o parametrach wskazanych powyżej ale ich nie wymaga.

Sukcesywne dostawy rękawic medycznych

Znak sprawy: DZP.RJ.TP.001.2022

Pytanie 12:

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic alternatywnych:

Rękawice lateksowe, bezpydrowe, niesterylne, teksturowane na palcach i dłoni, grubość na palcu $0,11\pm 0,02$ mm, na dłoni $0,09\pm 0,02$ mm na mankiecie $0,08\pm 0,02$ mm, długość min. 240mm. AQL 1,5, siła zrywu min 6N wg EN 455 - potwierdzone badaniami z jednostki notyfikowanej. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 i ASTM F1671. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem jednostki niezależnej. Opakowanie 100 szt. Rozmiary S-XL.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania rękawic o parametrach gorszych niż określone w rozdziale 7 pkt. 1 lit. c) SWZ oraz treścią odpowiedzi na zadane pytania.

Pytanie 13:

Pozycja 1 Rękawice nitrylowe bezpydrowe, niesterylne: Czy Zamawiający dopuści Rękawice nitrylowe, bezpydrowe, niesterylne, chlorowane od wewnątrz, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,05, na dłoni 0,05 i mankiecie 0,04 mm, długość min 240mm. AQL 1,5 i siła zrywu 6-7 N - potwierdzone kartą danych technicznych wystawioną przez producenta. Rękawice odporne na przenikanie wirusów według ASTM F 1671. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 i ASTM F1671. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością. potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Nie zawierające tiuramów i ftalanów - potwierdzone kartą danych technicznych oraz oświadczeniem wystawionymi przez producenta. Opakowanie 100 szt. Kolor fioletowy. Rozmiary S-XL?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania rękawic o parametrach gorszych niż określone w rozdziale 7 pkt. 1 lit. a) SWZ oraz treścią odpowiedzi na zadane pytania.

Pytanie 14:

Pozycja 2 Rękawice chirurgiczne, sterylne, lateksowe: Czy Zamawiający dopuści rękawice sterylne lateksowe, bezpydrowe, polimerowane od wewnątrz, chropowate na całej powierzchni, mankiet rolowany, sterylizowane tlenkiem etylenu, AQL 0,65, grubość na palcu 0,20-0,24, na dłoni 0,18-0,20, mankiecie 0,14-0,15, długość 260-280 mm zależnie od rozmiaru. Poziom protein poniżej 50 µg/g i średnia siła zrywu przed starzeniem min. 9N (potwierdzone kartą danych technicznych producenta). Zgodne z ASTM D3577, EN 455-1,2,3, ASTM F1671. Dostępne w rozmiarach 6-9, zapakowane parami w kopertę wewnętrzną i saszetkę, opakowanie

Sukcesywne dostawy rękawic medycznych

Znak sprawy: DZP.RJ.TP.001.2022

zawierające parę rękawic (2szt. L,R), w kartoniku 50 par?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza do zaferowania rękawic o parametrach gorszych niż określone w rozdziale 7 pkt. 1 lit. b) SWZ oraz treścią odpowiedzi na zadane pytania.

Pytanie 15:

Pozycja 3 Rękawice lateksowe bezpudrowe, niesterylne: Czy Zamawiający dopuści rękawice lateksowe, bezpudrowe, niesterylne, teksturowane na całej powierzchni dłoni, grubość na palcu 0,12mm, na dłoni 0,10±0,02mm na mankiecie 0,07±0,01mm, długość min. 240mm. AQL 1,5, siła zrywu min 6,3-8 N wg EN 455 - potwierdzone kartą danych technicznych producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 i ASTM F1671. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Nie zawierające tiuramów - potwierdzone kartą danych technicznych producenta. Opakowanie 100 szt. Rozmiary S-XL?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza do zaferowania rękawic o parametrach gorszych niż określone w rozdziale 7 pkt. 1 lit. c) SWZ oraz treścią odpowiedzi na zadane pytania.

Pytanie 16:

Pozycja 1-3: Czy Zamawiający dopuszcza potwierdzenie zgodności z normą EN 455 kartą danych technicznych producenta?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ rozdział 8 „Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych” Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących środków dowodowych:

- a) protokół z badań potwierdzający, że oferowane rękawice są odporne na przenikanie wirusów wg. ASTM F1671 lub EN ISO 374-5 2016;
- b) spełnienie normy EN 455, **potwierdzenie przez europejską jednostkę notyfikowaną;**
- c) potwierdzenie, że zaferowane rękawice zarejestrowane są jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kat. III (rękawice nitylowe, lateksowe).

W przypadku gdy opis przedmiotu zamówienia odnosi się do norm, dokumenty potwierdzające, że proponowane rozwiązania w równoważnym stopniu spełniają wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia (zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą) (jeżeli dotyczy). Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

Sukcesywne dostawy rękawic medycznych

Znak sprawy: DZP.RJ.TP.001.2022

Pytanie 17:

Pytania dot. wzoru umowy:: Czy Zamawiający zgadza się na obniżenie kary umownej do 0,5% lub na inne złagodzenie kary umownej z § 6 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na obniżenie kary umownej.

Pytanie 18:

Pytania dot. wzoru umowy:: Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 4 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na dodanie w § 8 ust. 4 projektowanych postanowień umowy zdania o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy”.