



WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę rękawiczek diagnostycznych, ZP-16-012UN

W związku z pytaniami Wykonawców, które cytuję poniżej a dot. treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając zgodnie z art. 38 ustawy - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2004r Nr 19, poz. 177 z późn.zm.), udzielam następującej odpowiedzi:

PAKIET NR 1:

Pyt.1). Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w związku z tym, że Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia określił „powierzchnia wewnętrzna pokryta formułą kosmetyczną (np. aloesem)”, czy Zamawiający przyzna 3 pkt w ocenie jakości za rękawice których wewnętrzna powierzchnia pokryta jest aloesem? Nadmieniam, iż w ocenie jakości Zamawiający wymienił tylko kolagen, alantoinę lub serycynę.

Odp.1: *Opis przedmiotu zamówienia zawiera parametry minimalne, za które nie będą przyznawane punkty. Punkty będą przyznawane wyłącznie za parametry określone w kryteriach ocennych.*

PAKIET NR 2

Pyt.2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poziomie AQL <1,5 wg normy EN 374-2 (informacja na opakowaniu) oraz z informacją na opakowaniu o poziomie kontroli jakości G1 zgodnym z normą EN 455-1.

Odp.2: *Zamawiający podtrzymuje wymagania podane w parametrach minimalnych i kryteria ocenne w SIWZ .*

PAKIET NR 3

Pyt.3) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozwiązania alternatywnego w zakresie dozowania i zabezpieczenia produktu w opakowaniu tj. ułożonych w odpowiedni sposób ułatwiający pojedyncze wyjmowanie, nie posklejane, opakowanie pasujące do dozowników naściennych z możliwością wyjmowania rękawic od frontu z otworem dozującym ograniczonym folią zapobiegającą kontaminacji rękawic w opakowaniu ze środowiska i ułatwiającą ich wyjmowanie.

Zaproponowane rozwiązanie ponad łatwość dozowania i zabezpieczenie przed kontaminacją umożliwia zachowanie szczelnej bariery skóry dłoni personelu oraz zmniejszenie przenoszenia drobnoustrojów na dłoniach użytkowników poprzez działanie przeciwbakteryjnej powłoki z serycyną, w przeciwieństwie do opisanych rękawic. Pobieranie rękawic czystą i zdezynfekowaną dłonią uniemożliwia zbrudzenie zewnętrznej części rękawicy, zwłaszcza, jeżeli zachowana jest bariera skórna dłoni.

Zaproponowane rozwiązanie posiada następujące cechy:

Rękawiczki diagnostyczne, syntetyczne nitrylowe z wewnętrzną powłoką z serycyną, bezpudrowe, kształt uniwersalny, pobierane pojedynczo od frontu zgodnie z procedurami szpitalnymi, pasujące do uchwytów umożliwiających wyjmowanie rękawic, nie sklejonych, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana z dodatkową teksturą na palcach w celu poprawy chwytności zamiast poślizgowego polimeru, długość rękawicy min.240mm, grubość na palcu min.0,09 mm, na dłoni min. 0,07 mm, na mankiecie min. 0,05 mm - potwierdzone dokumentem producenta, jak obecnie stosowane w Państwa placówce. Siła zrywu przed i po

starzeniu min. 6 N - potwierdzone dokumentem producenta, rękawica bez protein i lateksu max AQL=1,5 (informacja na opakowaniu i potwierdzone dokumentem producenta) Rękawice zgodne z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie I oraz Dyrektywa o Środkach Ochrony Indywidualnej - PPE 89/686/EEC w kategorii III, zgodne z EN 455(1-4), EN 374, EN420,EN 388 posiadające Certyfikat Badania Typu WE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, zgodność z wymaganymi normami potwierdzona na opakowaniu i potwierdzone dokumentem producenta. Rękawica przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671. Rękawice dopuszczone do kontaktu z żywnością. Rozm. S, M, L, XL. Opakowanie: max. 200szt.

Odp.3: Zamawiający podtrzymuje wymagania podane w parametrach minimalnych i kryteria ocenne w SIWZ.

**Z upoważnienia Dyrektora SPSKM
Z-ca Dyr. Ds. Ekonomicznych - Główny Księgowy
mgr Ewa Molek**