

strona internetowa Zamawiającego

dotyczy: odpowiedzi na pytania Wykonawców do przetargu nieograniczonego, znak sprawy IHiT/P/33/2018 na: Dostawę rękawiczek medycznych w podziale na 4 części.

WYJAŚNIENIE I TREŚCI SIWZ

Zamawiający – Instytut Hematologii i Transfuzjologii, ul. Indiry Gandhi 14, 02-776 Warszawa, informuje, że w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego wpłynęły pytania od Wykonawców dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia (SIWZ). Zamawiający zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dn. 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.), zwanej dalej ustawą Pzp, przekazuje treść pytań i udziela wyjaśnień jak poniżej:

Dotyczy Pakietu 1**Pytanie 1. (pisownia oryginalna)**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zaakceptowanie deklaracji zgodności posiadającej oznaczenie zgodności z normą EN 455, bez wskazania poszczególnych jej części. Zapis deklaracji zgodności „zgodność z EN 455” oznacza, iż zaoferowane rękawice spełniają normę EN 455 w całości tj. są zgodne z wszystkimi jej częściami (EN 455-1,2,3,4).

Odpowiedź.

Zamawiający akceptuje aby rękawice miały oznaczenie zgodności z normą EN 455 bez wskazywania dokładnie części.

Pytanie 2. (pisownia oryginalna)

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zaakceptowanie opakowania posiadającego oznaczenie zgodności z normą EN 455, bez wskazania poszczególnych jej części. Nadruk „EN 455” oznacza, iż oferowane rękawice spełniają normę EN 455 w całości tj. są zgodne z wszystkimi jej częściami (EN-455-1,2,3,4).

Odpowiedź.

Zamawiający akceptuje aby opakowania miały oznaczenie zgodności z normą EN 455 bez wskazywania dokładnie części.

Pytanie 3. (pisownia oryginalna)

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o powierzchni zewnętrznej matowej, lekko teksturowanej – zapewniającej dobrą chwytność i wrażliwość dotyku.

Odpowiedź.

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę parametrów granicznych/odcinających.

Dotyczy Pakietu 2**Pytanie 4. (pisownia oryginalna)**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zaakceptowanie deklaracji zgodności posiadającej oznaczenie zgodności z normą EN 455, bez wskazania poszczególnych jej części. Zapis w deklaracji zgodności „zgodność z EN 455” oznacza, iż oferowane rękawice spełniają normę EN 455 w całości tj. są zgodne z wszystkimi jej częściami (EN-455-1,2,3,4)

Odpowiedź.

Zamawiający akceptuje aby zaoferowane rękawice miały oznaczenie zgodności z normą EN 455 bez wskazywania dokładnie części.

Pytanie 5. *(pisownia oryginalna)*

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zaakceptowanie opakowania posiadającego oznaczenie zgodności z normą EN 455, bez wskazania poszczególnych jej części. Nadruk „EN 455” oznacza, iż oferowane rękawice spełniają normę EN 455 w całości tj. są zgodne z wszystkimi jej częściami (EN-455-1,2,3,4)

Odpowiedź.

Zamawiający akceptuje aby opakowania miały oznaczenie zgodności z normą EN 455 bez wskazywania dokładnie części.

Pytanie 6. *(pisownia oryginalna)*

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o biszkoptowej powierzchni z dodatkową teksturą na końcach palców.

Odpowiedź.

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę parametrów granicznych/odcinających.

Pytanie 7. *(pisownia oryginalna)*

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu posiadania przez oferowane rękawice nitylowe badań pod kątem braku alergenów lateksowych (test FITkit). Wymagany przez Zamawiającego test jest dedykowany do badania alergenów (Hev b 1, Hev b 3, Hev b 5 & Hev b 6.02) występujących w produktach wykonanych z naturalnego lateksu. Oferowane rękawice nitylowe nie zawierają protein lateksu.

Odpowiedź.

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę parametrów granicznych/odcinających.

Pytanie 8. *(pisownia oryginalna)*

Zwracamy się do zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic posiadających badania wg EN 374-3 na co najmniej 10 substancji chemicznych (bez cytotatyków) na poziomie min 4 i dodatkowo posiadające badania na preparaty dezynfekcyjne na bazie alkoholu zgodnie z normą EN 16523-1. Wyniki potwierdzone raportem z badania wykonanym w niezależnym laboratorium badawczym.

Odpowiedź.

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę parametrów granicznych/odcinających.

Pytanie 9. *(pisownia oryginalna)*

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic pakowanych a'200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości. Umożliwi to złożenie oferty na ten sam produkt w korzystniejszej dla Zamawiającego cenie.

Odpowiedź.

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę parametrów granicznych/odcinających.

Pytanie 10. *(pisownia oryginalna)*

Część nr 1 i 2. Prosimy o doprecyzowanie czy raport do serii dostarczonych próbek oraz katalog ma być dołączony do oferty czy złożony dopiero na wezwanie Zamawiającego.

Odpowiedź.

Zamawiający w celu oceny jakości (kryterium oceny ofert), żąda złożenia wraz z ofertą próbek (opisanych poniżej), których autentyczność musi zostać poświadczona przez wykonawcę na żądanie zamawiającego.

Dokumenty składane na wezwanie zamawiającego. Zgodnie z art. 26 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych przed udzieleniem zamówienia Zamawiający wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 5 dni, aktualnych na dzień złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Pzp tj.: m.in.

Katalogi oferowanych produktów lub inne dokumenty potwierdzające spełnienie parametrów określonych w Załączniku nr 1A do SIWZ (specyfikacja asortymentowo- cenowa).

Karty danych technicznych – (zgodnie z wymaganiami zawartymi pod częściami w Załączniku Nr 1A do SIWZ Specyfikacja asortymentowo – cenowa).

Pytanie 11. *(pisownia oryginalna)*

Część nr 1. Czy Zamawiający dopuści rękawice o powierzchni zewnętrznej teksturowanej w części chwytnej co jest istotne dla pewnego trzymania narzędzi?

Odpowiedź.

Zamawiający dopuści rękawice o powierzchni zewnętrznej teksturowanej w części chwytnej.

Pytanie 12. *(pisownia oryginalna)*

Część nr 1. Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej (nieodczuwalnej) różnicy w grubości: na palcu 0,12mm ($\pm 0,02$), na dłoni 0,1mm ($\pm 0,02$).

Odpowiedź.

Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej (nieodczuwalnej) różnicy w grubości: na palcu 0,12mm ($\pm 0,02$), na dłoni 0,1mm ($\pm 0,02$).

Pytanie 13. *(pisownia oryginalna)*

Część nr 2. Czy Zamawiający dopuści rękawice odporne na minimum 20 substancji poza cytostatykami, w tym minimum 10 substancji dezynfekcyjnych na minimum 2 poziomie (>30 minut) o szerokim spektrum działania? Pragniemy nadmienić iż rękawice diagnostyczne przeznaczone są do krótkich zabiegów i nie są stosowane w czasie 120min.

Odpowiedź.

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę parametrów granicznych/odcinających.

Pytanie 14. *(pisownia oryginalna)*

Część nr 2. Prosimy o wyjaśnienie zasadności wymogu posiadania badań na zawartość protein lateksowych dla rękawic wykonanych z syntetycznego kauczuku (nitrylu) pozbawionego białek lateksowych, oraz o odstępianie od tego wymogu. Badania te (test FITkit) wskazują na jedną firmę oraz są procedurą niestandardową w odróżnieniu do metodologii Lowriego wskazanej w zharmonizowanej normie EN 455-3.

Odpowiedź.

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę parametrów granicznych/odcinających.

Pytanie 15. *(pisownia oryginalna)*

Część 1, parametry graniczne, punkt 5: czy Zamawiający dopuści rękawice z chropowatą powierzchnią?

Odpowiedź.

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę parametrów granicznych/odcinających.

Pytanie 16. *(pisownia oryginalna)*

Część 1, parametry graniczne, punkt 8: czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane na substancje chemiczne wg normy EN 374-3 z grupy kwasy, zasady - min 2 poziom odporności?

Odpowiedź.

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę parametrów granicznych/odcinających.

Pytanie 17. *(pisownia oryginalna)*

Część 1, parametry graniczne, punkt 9: czy Zamawiający odstąpi od załączenia wykazu chemikaliów zawartych w rękawicy?

Odpowiedź.

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę parametrów granicznych/odcinających.

Pytanie 18. *(pisownia oryginalna)*

Część 1, parametry graniczne, punkt 12: czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie karty Danych Technicznych jako raportu testowego?

Odpowiedź.

Zamawiający nie wyraża zgody na dołączenie danych technicznych jako raportu testowego.

Pytanie 19. *(pisownia oryginalna)*

Część 2, parametry graniczne, punkt 6: czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości poj. Ścianki na palcu min. 0,07mm?

Odpowiedź.

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę parametrów granicznych/odcinających.

Pytanie 20. (pisownia oryginalna)

Część 2, parametry graniczne, punkt 8: czy Zamawiający odstąpi od badań pod kątem braku alergenów lateksowych?

Odpowiedź.

Zamawiający nie odstąpi od badań pod kątem braku alergenów lateksowych

Pytanie 21. (pisownia oryginalna)

Część 2, parametry graniczne, punkt 9: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wyniki badań na przenikanie min., 10 substancji były potwierdzone na Karcie Danych Technicznych wystawionej przez producenta, w miejsce raportu Laboratorium Akredytowanego lub Jednostki Notyfikowanej?

Odpowiedź.

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Dotyczy zapisów umowy:**Pytanie 22. (pisownia oryginalna)**

Par. 6 ust. 1: czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 5% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy?

Odpowiedź.

Zamawiający nie wyrazi zgody na obniżenie kary umownej.

Pytanie 23. (pisownia oryginalna)

Par. 6 ust. 2: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby słowo “opóźnienia” zostało zastąpione słowem “zwłoki”?

Odpowiedź.

Zamawiający nie wyrazi zgody na zmianę zapisów.

Pytanie 24. (pisownia oryginalna)

Par. 6 ust. 3: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby słowo “opóźnienia” zostało zastąpione słowem “zwłoki”?

Odpowiedź.

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów.

Pytanie 25. (pisownia oryginalna)

Par. 6 ust. 4: czy Zamawiający wezwie Wykonawcę do wykonania obowiązków umowy przed odstąpieniem od umowy?

Odpowiedź.

Zamawiający odsyła do zapisów wzoru umowy.

Pytanie 26. (pisownia oryginalna)

Część 2. Z uwagi na fakt, że badania pod kątem obecności alergenów lateksowych (pkt.8) nie są wykonywane dla rękawic syntetycznych, jakimi są opisane rękawice nitrylowe, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnie raportu z wynikami badań zawartości poniżej poziomów detekcji potencjalnie alergennych związków chemicznych używanych do produkcji rękawic?

Odpowiedź.

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów.

Pytanie 27. (pisownia oryginalna)

Część 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic z wynikami badań na poziomie min. 4 dla min. 10 substancji chemicznych, w tym zasad, alkoholi, kwasów, aldehydów, amidów oraz bromku etyldyny, potwierdzone raportem z wynikami badań (przeprowadzonych przez jednostkę/jednostki niezależne od producenta) zawierającym nazwę tych jednostek, nazwę substancji, jej stężenie procentowe, wynik w postaci czasu przenikania lub/i/ poziomu ochrony.

Odpowiedź.

Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie jako alternatywy rękawic z wynikami badań na poziomie min. 4 dla min. 10 substancji chemicznych, w tym zasad, alkoholi, kwasów, aldehydów, amidów oraz bromku etydyiny.

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

mgr Iwona Łopacińska

Sekretarz Komisji - Agata Jakubiec

Egz. Nr 1 – strona internetowa