



BRZESKIE CENTRUM MEDYCZNE
SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
49-301 BRZEG, ul. MOSSORA 1
tel. 77 444 65 75, sekretariat 77 444 65 36,
e-mail: zamowienia.publiczne@bcmbrzeg.pl
REGON: 000 313 437 NIP: 747 15 71 941

TP/14/2024

Brzeg, 05.11.2024 r.

**Do wszystkich
Wykonawców, którzy pobrali
Specyfikację Warunków Zamówienia**

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie podstawowym na podstawie art. 275 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych pn. „**Dostawa rękawic medycznych dla Brzeskiego Centrum Medycznego w Brzegu**” – TP/14/2024.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ.

Zamawiający - Brzeskie Centrum Medyczne w Brzegu, Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej, działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2024r. poz. 1320 ze zm. – dalej jako ustawa Pzp.) przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły w dniu 31.10. 2024 r - 04.11.2024r. do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1

Dotyczy Pakietu 1, pozycja 1

Prosimy o zgodę na zaoferowanie **w pakiecie 1 w pozycji 1** rękawicy o powierzchni zewnętrznej gładkiej oraz o grubości na palcu 0.21 ± 0.02 mm, na dłoni 0.20 ± 0.02 mm, na mankiecie 0.17 ± 0.02 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawicy o podanych wyżej parametrach.

Pytanie nr 2

Dotyczy Pakietu 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane i polimeryzowane od wewnątrz, polimeryzowane od zewnątrz, kolor niebieski, mikrotekstura na całej rękawicy z dodatkową teksturą na końcach palców, Długość rękawicy min. 245mm. Grubość pojedynczej ścianki na palcu $0,11\text{mm} \pm 0,01\text{mm}$, na dłoni $0,07 \pm 0,01$ mm, AQL 1.0. Siła zrywu min 7,5N wg EN 455 - potwierdzone badaniami 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 oraz przebadane na min. 33 cytostatyki wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Odporne na min. 20 substancji chemicznych (poza lekami cytostatycznymi). Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Odporne na 90% alkohol izopropylowy min. na poziomie 1. Pakowane mechanicznie warstwami, w sposób uporządkowany w opakowaniu. Pakowane po 200 szt. Dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic o podanych wyżej parametrach.

Pytanie nr 3

Dotyczy Pakietu 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne lateksowe bezpudrowe, z przedłużonym mankietem, przeznaczone do procedur o podwyższonym ryzyku zakażenia, niebieskie, powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna: chlorowana, tekstura na całej powierzchni rękawicy z dodatkową teksturą na końcach palców, mankiety rolowane. AQL 1,0 – potwierdzone raportem producenta wg EN 455. Grubość pojedynczej ścianki: na palcu $0,36\text{mm} \pm 0,04\text{mm}$, na dłoni $0,31\text{mm} \pm 0,03\text{mm}$, na mankiecie $0,23\text{mm} \pm 0,03\text{mm}$, długość min. 300mm, siła zrywu przed starzeniem min. 20N - potwierdzone raportem producenta wg EN 455. Zawartość protein lateksowych poniżej $20\mu\text{g/g}$ - potwierdzone raportem producenta wg EN 455. Wyrób

medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III Typ A. 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 oraz przebadane na min. 14 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 18 substancji chemicznych, w tym 10 na min. 6 poziomie. Rozmiary S-XL, kodowane kolorystycznie na opakowaniu, pakowane po 50 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic o podanych wyżej parametrach.

Pytanie nr 4

Dotyczy Pakietu 2, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice lateksowe, bezpydrowe, niesterylne, mikrotekstura na całej rękawicy i dodatkowa tekstura końcach palców, grubość na palcu $0,11 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,10 \pm 0,02$ mm na mankiecie $0,07 \pm 0,02$ mm, długość min 245 mm. AQL 1,0, siła zrywu min 6 N wg EN 455 - potwierdzone badaniami 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 klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczalne do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Opakowanie 100 szt. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic o podanych wyżej parametrach.

Pytanie nr 5

Dotyczy Pakietu 2, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe, bezpydrowe, niesterylne, chlorowane i polimeryzowane od wewnątrz, polimeryzowane od zewnątrz, kolor niebieski, mikrotekstura na całej rękawicy z dodatkową teksturą na końcach palców, Długość rękawicy min. 300 mm. Grubość pojedynczej ścianki na palcu $0,16$ mm $\pm 0,01$ mm, na dłoni $0,12 \pm 0,01$ mm, AQL 1,0. Siła zrywu min 10 N wg EN 455 - potwierdzone badaniami 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 oraz przebadane na min. 12 cytostatyki wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Odporne na min. 8 substancji chemicznych (poza lekami cytostatycznymi) na poziomie 6. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczalne do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane mechanicznie warstwami, w sposób uporządkowany w opakowaniu. Pakowane po 100 szt. Dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic o podanych wyżej parametrach.

Pytanie nr 6

Dotyczy Pakietu 2, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne lateksowe bezpydrowe, z przedłużonym mankietem, przeznaczone do procedur o podwyższonym ryzyku zakażenia, niebieskie, powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna: chlorowana, tekstura na całej powierzchni rękawicy z dodatkową teksturą na końcach palców, mankiet rolowany. AQL 1,0 - potwierdzone raportem producenta wg EN 455. Grubość pojedynczej ścianki: na palcu $0,36$ mm $\pm 0,04$ mm, na dłoni $0,31$ mm $\pm 0,03$ mm, na mankiecie $0,23$ mm $\pm 0,03$ mm, długość min. 300 mm, siła zrywu przed starzeniem min. 20 N - potwierdzone raportem producenta wg EN 455. Zawartość protein lateksowych poniżej $20 \mu\text{g/g}$ - potwierdzone raportem producenta wg EN 455. Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III Typ A. 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 oraz przebadane na min. 14 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 18 substancji chemicznych, w tym 10 na min. 6 poziomie. Rozmiary S-XL, kodowane kolorystycznie na opakowaniu, pakowane po 50 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic o podanych wyżej parametrach.

W przypadku zaoferowania produktów o parametrach wskazanych w pytaniach od 2 – 6 wykonawca zobowiązany jest złożyć wraz z ofertą następujące przedmiotowe środki dowodowe :

Lp	PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE – dla Pakietu nr 2 (wszystkie pozycje)
1	Deklaracja zgodności UE wystawiona przez producenta lub Certyfikat Zgodności UE wydany przez Jednostkę Notyfikowaną – potwierdzający spełnienie przez asortyment będący przedmiotem niniejszego postępowania, wymagań zasadniczych, określonych w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia

	<p>z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz.U. z 2016 r., poz. 211) albo Rozporządzeniu (UE) 2017/745 (zwanym Rozporządzeniem MDR)</p> <p>UWAGA: Zamawiający wymaga oznaczenia na ww. dokumencie, którego Pakietu i której pozycji dotyczy oferowany wyrób.</p>
2.	<p>Sprawozdanie/raport/certyfikat z badań przeprowadzonych przez jednostkę oceniającą zgodność, potwierdzające pozytywny wynik testu na nieprzenikalność mikroorganizmów, zgodnie z normą ASTM F1671 lub EN ISO 374-5 VIRUS lub inną równoważną metodą badań – (dotyczy Pakietu nr 2 poz. 1, poz. 2, poz.3, poz. 4, poz. 5- formularza asortymentowo-cenowego – zał. Nr 2.2 do SWZ)</p> <p>UWAGA: Zamawiający wymaga oznaczenia na ww. dokumencie, którego Pakietu i której pozycji dotyczy oferowany wyrób.</p>
2.	<p>Sprawozdanie/raport/certyfikat z badań przeprowadzonych przez jednostkę oceniającą zgodność, potwierdzające, że wyrób został przebadany na odporność na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą PN EN 16523-1 - (dotyczy Pakietu nr 2, poz.1, poz. 2, poz. 3, poz. 4 , poz. 5 formularza asortymentowo-cenowego – zał. Nr 2.2 do SWZ):</p> <ul style="list-style-type: none"> - dla poz. 2 i poz. 5 – odporność na przenikanie min. 18 substancji chemicznych, w tym 10 na min. 6 poziomie, - dla poz. 4 – odporność na przenikanie min. 8 substancji chemicznych na poziomie 6, <p>UWAGA: Zamawiający wymaga oznaczenia na ww. dokumencie, którego Pakietu i której pozycji dotyczy oferowany wyrób.</p>
3.	<p>Sprawozdanie/raport/certyfikat z badań przeprowadzonych przez jednostkę oceniającą zgodność, potwierdzające odporność na nieprzenikalność, zgodnie z normą PN EN ISO 374-1- (dotyczy Pakietu nr 2, poz.1):</p> <p>UWAGA: Zamawiający wymaga oznaczenia na ww. dokumencie, którego Pakietu i której pozycji dotyczy oferowany wyrób.</p>
4.	<p>Sprawozdanie/raport/certyfikat z badań przeprowadzonych metodą HPLC, potwierdzający, że oferowany wyrób jest pozbawiony dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA,TMTD - (dotyczy Pakietu nr 2, poz.1, poz. 3, poz. 4 formularza asortymentowo-cenowego – zał. Nr 2.2 do SWZ)</p> <p>UWAGA: Zamawiający wymaga oznaczenia na ww. dokumencie, którego Pakietu i której pozycji dotyczy oferowany wyrób.</p>
5.	<p>Sprawozdanie/raport/certyfikat z badań przeprowadzonych przez jednostkę oceniającą zgodność, potwierdzające zawartość protein lateksowych w oferowanym produkcie poniżej 25µg/g, zgodnie z normą PN EN 455 - (dotyczy Pakietu nr 2, poz.2 formularza asortymentowo-cenowego – zał. Nr 2.2 do SWZ)</p> <p>UWAGA: Zamawiający wymaga oznaczenia na ww. dokumencie, którego Pakietu i której pozycji dotyczy oferowany wyrób.</p>
6.	<p>Sprawozdanie/raport/certyfikat z badań przeprowadzonych przez jednostkę oceniającą zgodność, potwierdzające odporność na przenikanie mikroorganizmów, zgodnie z normą PN EN ISO 374-2 - (dotyczy Pakietu nr 2, poz.2 -formularza asortymentowo-cenowego – zał. Nr 2.2 do SWZ)</p> <p>UWAGA: Zamawiający wymaga oznaczenia na ww. dokumencie, którego Pakietu i której pozycji dotyczy oferowany wyrób</p>
7.	<p>Sprawozdanie/raport/certyfikat z badań przeprowadzonych przez jednostkę oceniającą zgodność, potwierdzające siłę zrywu przed starzeniem (mediana)</p> <ul style="list-style-type: none"> 1) min. 7,5 N, zgodnie z normą EN 455, nie starsza niż z 2017 r. - (dotyczy Pakietu nr 2, poz.1), 2) min. 20 N, zgodnie z normą EN 455, nie starsza niż z 2017 r. - (dotyczy Pakietu nr 2, poz.2 i poz. 5), 3) min. 6N , zgodnie z normą PN EN 455, nie starszą niż z 2017 r. - (dotyczy Pakietu nr 2, poz.3), 4) min. 10 N zgodnie z normą PN EN 455, nie starszą niż z 2017 r. - (dotyczy Pakietu nr 2, poz.4). <p>UWAGA: Zamawiający wymaga oznaczenia na ww. dokumencie, którego Pakietu i której pozycji dotyczy oferowany wyrób.</p>
8.	<p>Sprawozdanie/raport/certyfikat z badań przeprowadzonych przez jednostkę oceniającą zgodność, potwierdzające odporność na min. 1 alkohol stosowany w dezynfekcji o stężeniu 90% min. na poziomie 1</p> <ul style="list-style-type: none"> - (dotyczy Pakietu nr 2, poz.1 formularza asortymentowo-cenowego – zał. Nr 2.2 do SWZ); <p>UWAGA: Zamawiający wymaga oznaczenia na ww. dokumencie, którego Pakietu i której pozycji dotyczy oferowany wyrób.</p>

Zamawiający zaakceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeśli potwierdzą, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, cechy lub kryteria.

Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 ze zm.).ze zm.), jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wezwie Wykonawcę do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

Pytanie nr 7

Dotyczy Pakietu 1, pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

Rękawice chirurgiczne jałowe, lateksowe bezpudrowe, kształt anatomiczny, powierzchnia zewnętrzna gładka z wykończeniem z mikroteksturą, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana, długość rękawicy minimum 290 mm, grubość na palcu 0.22 mm \pm 0,03, na dłoni 0.18 mm \pm 0,03 oraz na mankiecie 0.15 mm \pm 0,02; AQL 0.65 rękawice zaklasyfikowane jako środek ochrony indywidualnej kat III, rękawice zgodne z PN EN 455(1-4), rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 lub PN EN ISO 374-5, rękawice przebadane na odporność na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z PN EN 16523-1 Rozm. 6,0-9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic o podanych wyżej parametrach.

Pytanie nr 8

Dotyczy Pakietu 1, pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

Rękawice chirurgiczne jałowe, lateksowe bezpudrowe, kształt anatomiczny, mankiet prosty z opaską adhezyjną zapobiegającą zsuwaniu się rękawicy, powierzchnia zewnętrzna gładka z wykończeniem z mikroteksturą, powierzchnia zewnętrzna silikonowana powierzchnia wewnętrzna pokryta polimerem, silikonowana. Długość rękawicy minimum 290 mm, grubość typowa na palcu 0.22 mm \pm 0,02, typowa na dłoni 0.20 \pm 0,02 mm oraz na mankiecie 0.20 \pm 0,02 mm, poziom protein lateksu poniżej 30 μ g/g, AQL 0,65. Rękawice zgodne z PN EN 455(1-4), PN EN 374-1, 2, 4, 5, PN EN 16523-1, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic o podanych wyżej parametrach.

Pytanie nr 9

Dotyczy Pakietu 1, pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

Rękawice chirurgiczne do systemu podwójnego zakładania jako rękawice spodnie, jałowe, lateksowe bezpudrowe, kolor zielony, mankiet prosty z opaską adhezyjną zapobiegającą zsuwaniu się rękawicy, powierzchnia zewnętrzna gładka, chlorowana i silikonowana, powierzchnia wewnętrzna pokryta polimerem i silikonowana, z powłoką nawilżającą, długość rękawicy minimum 290mm. Typowa grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,23mm \pm 0,02; na dłoni 0,21 mm \pm 0,02; na mankiecie 0,19 mm \pm 0,02. Zawartość protein \leq 30 μ g/g, AQL 0,65. Rękawice zgodne z PN EN 455 (1-4), PN EN 374-1, 2, 4, 5; PN EN 16523-1.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic o podanych wyżej parametrach.

Pytanie nr 10

Dotyczy Pakietu 1, pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

Rękawice chirurgiczne neoprenowe w kolorze naturalnym, bezpudrowe, jałowe. Długość rękawicy min. 300 mm, mankiet prosty z opaską lepnią adhezyjną zapobiegającą zsuwaniu się rękawicy. Powierzchnia zewnętrzna: gładkie z wykończeniem z mikroteksturą, silikonowana. Powierzchnia wewnętrzna: pokryta polimerem i silikonowana. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,14 mm \pm 0,03, na części dłoniowej 0,13 mm \pm 0,03, na mankiecie 0,14 mm \pm 0,03. AQL 0,65; Klasyfikacja CE IIa, zgodne z wymaganiami normy PN EN 455 część 1,2,3. Rozmiar od 6 do 9

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic o podanych wyżej parametrach.

Pytanie nr 11

Dotyczy Pakietu 1, pozycja 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

Rękawice bezpudrowe ortopedyczne, lateksowe, jałowe; kolor: brązowy; kształt anatomiczny, rolowany mankiet; powierzchnia zewnętrzna: teksturowane palce i wnętrze dłoni, silikonowana; powierzchnia wewnętrzna: pokryta polimerem i silikonowana; typowa grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,33 mm \pm 0,03, na części dłoniowej 0,31 mm \pm 0,03, na mankiecie 0,25 mm \pm 0,03; długość rękawicy min. 295 mm; AQL 0,65. Poziom protein lateksu \leq 30 μ g/g; Rozmiar 6,0-9,0

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic o podanych wyżej parametrach.

Pytanie nr 12

Pakiet nr 1 poz. 1 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o nieznacznie różniącej się grubości: na palcu 0,24 mm, na dłoni 0,20-0,21 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic o podanych wyżej parametrach.

Pytanie nr 13

Pakiet nr 1 poz. 2 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o powierzchni zewnętrznej teksturowanej na palcach i wnętrzu dłoni; średnia grubość na mankiecie 0,17 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic o podanych wyżej parametrach.

Pytanie nr 14

Pakiet nr 1 poz. 3 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o powierzchni zewnętrznej gładkiej z wykończeniem z mikroteksturą. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic o podanych wyżej parametrach.

Pytanie nr 15

Pakiet nr 1 poz. 4 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o powierzchni zewnętrznej gładkiej z wykończeniem z mikroteksturą. Średnia grubość pojedynczej ścianki: na palcu 0,14 mm, na dłoni 0,13 mm, na mankiecie 0,14 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic o podanych wyżej parametrach.

Pytanie nr 16

Pakiet nr 1 poz. 5 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o powierzchni zewnętrznej teksturowanej na palcach i wnętrzu dłoni. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic o podanych wyżej parametrach.

Pytanie nr 17

Pakiet nr 2 poz. 1 oraz dot. SWZ rozdz. X - PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE – dla Pakietu nr 2
Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu polimeryzacji i zgodę na zaoferowanie rękawic jedynie wewnętrznie chlorowanych. Grubość ścianki: na palcu min. 0,09 mm, na dłoni 0,08 mm, na mankiecie 0,06 mm, długość min 240 mm, siła zrywu przed starzeniem min. 6 N, AQL 1,0 (oznaczony na opakowaniu) - potwierdzone podsumowaniem badań producenta wg EN 455 nie starszym niż z 2023 r. Rękawice odporne na min. 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min. 70% na min 1 poziomie. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT/ZMBT, BHT, BHA, DPTU, TMTD – potwierdzone badaniem metodą HPLC wykonanym w jednostce niezależnej; rękawice nie przebadane na obecność DPG. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rękawic o podanych wyżej parametrach.

Pytanie nr 18

Pakiet nr 2 poz. 2 oraz dot. SWZ rozdz. X - PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE – dla Pakietu nr 2
Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie alternatywnie rękawic zgodnych z poniższym opisem:

Rękawice diagnostyczne lateksowe bezpudrowe, z przedłużonym mankietem, ciemnoniebieskie, powierzchnia wewnętrzna chlorowana, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, mankiet rolowany. AQL 1,0, grubość ścianki: na palcu 0,36mm, na dłoni 0,33mm, na mankiecie 0,25mm, długość 300mm, siła zrywu przed starzeniem min. 28N - potwierdzone podsumowaniem badań producenta wg EN 455 nie starszym niż z 2023 r. Zawartość protein lateksowych poniżej 50µg/g-potwierdzone podsumowaniem badań producenta wg EN 455. Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III Typ B. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie mikroorganizmów wg EN ISO 374-2. Odporne na przenikanie: min 4 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, min 1 alkoholu stosowanego w dezynfekcji o stężeniu min 70% - poziom 1 i 37% formaldehydu - poziom 6 – potwierdzone raportem z badań wg EN 16523-1 przeprowadzonych w jednostce niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT/ZMBT, BHT, BHA, TMTD, DPT/DPTU - potwierdzone badaniem metodą HPLC wykonanym w jednostce niezależnej. DPG nie jest stosowana w procesie produkcji wyrobu – potwierdzone oświadczeniem producenta. Rozmiary S-XL. Pakowane po 50 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rękawic o podanych wyżej parametrach.

Pytanie nr 19

Pakiet nr 2 poz. 3 oraz dot. SWZ rozdz. X - PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE – dla Pakietu nr 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic teksturowanych na końcach palców. Grubość ścianki na palcu 0,12mm, na dłoni 0,10mm na mankiecie 0,07mm, długość min 240mm, AQL 1,5, siła zrywu min 6,9N wg EN 455 - potwierdzone podsumowaniem badań producenta wg EN 455 nie starszym niż z 2023 r. Rękawice pozbawione dodatków chemicznych: MBT/ZMBT, BHT, BHA, TMTD – potwierdzone badaniem metodą TLC wykonanym w jednostce niezależnej. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic o wskazanych wyżej parametrach, ale nie wymaga. W przypadku zaoferowania produktu o parametrach wskazanych powyżej wykonawca zobowiązany jest złożyć wraz z ofertą przedmiotowe środki dowodowe określone w Dziale X SWZ dla Pakietu nr 2, z wyjątkiem L.p.4 tj:

Sprawozdania/raportu/certyfikatu z badań przeprowadzonych metodą HPLC, potwierdzający, że oferowany wyrób jest pozbawiony dodatków chemicznych: MBT,ZMBT,BHT,BHA,DPG - ([dotyczy Pakietu nr 2, poz. 3 formularza asortymentowo-cenowego – zał. Nr 2.2 do SWZ](#))

W zamian za to , Wykonawca zobowiązany będzie do złożenia wraz z ofertą:

Sprawozdania/raportu/certyfikatu z badań przeprowadzonych metodą TLC, potwierdzający, że oferowany wyrób jest pozbawiony dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA,TMTD - ([dotyczy Pakietu nr 2, poz. 3 formularza asortymentowo-cenowego – zał. Nr 2.2 do SWZ](#))

UWAGA:

Zamawiający wymaga oznaczenia na ww. dokumencie, którego Pakietu i której pozycji dotyczy oferowany wyrób.

Zamawiający informuje, iż w przypadku oferowania przez Wykonawców asortymentu o parametrach dopuszczonych przez Zamawiającego na podstawie udzielonych odpowiedzi na pytania i wyjaśnień treści SWZ, wymaga aby Wykonawca zawarł w Zał. Nr 2.1 -2.2 do SWZ – tj. w formularzach asortymentowo-cenowych, dopuszczony opis przedmiotu zamówienia oraz złożył z ofertą przedmiotowe środki dowodowe dla oferowanego produktu, zgodne z parametrami technicznymi oferowanego produktu wraz z nr pytania, na który udzielono odpowiedzi dopuszczającej.

Zamawiający informuje, że wyjaśnienia treści SWZ zostaną zamieszczone zgodnie z art.284 ust. 6 ustawy Pzp, na stronie prowadzonego postępowania <https://e-ProPublico.pl/>.

Wykonawca przygotowując ofertę na przedmiotowe zamówienie powinien brać pod uwagę powyższe wyjaśnienia jako **stanowiące integralną część SWZ.**

**Dyrektor
Brzeskiego Centrum Medycznego
Kamil Dybizbański**

.....
Kierownik Zamawiającego