

Numer referencyjny postępowania:
ZP.272.05.2025

Pruszków, dnia 26 lutego 2025 roku

**Wszyscy Wykonawcy ubiegający się
o udzielenie zamówienia publicznego**

Dotyczy: postępowania o udzielenie Zamówienia Publicznego, prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji, o wartości zamówienia mniejszej niż progi unijne, na zadanie pod nazwą: „**Sukcesywna dostawa rękawiczek nitrylowych i chirurgicznych**”.

Odpowiedź na zapytania w sprawie SWZ nr 1

Działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (zwanej dalej „*Ustawą Pzp.*”), Zamawiający informuje, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia – zwanej dalej „*SWZ*”. Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Treść pytania nr 1:

Pakiet 1 pozycja 1-5

Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości białek lateksowych $\leq 30\mu\text{g/g}$?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Treść pytania nr 2:

Pakiet 1 pozycja 1-5

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu $0,18\text{mm} \pm 0,02$, na dłoni $0,16\text{mm} \pm 0,02$?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Treść pytania nr 3:

Pakiet 1 pozycja 1-5

Czy Zamawiający dopuści rękawice wydłużenie przed starzeniem wynosi min. 750%, po starzeniu min. 600%?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Treść pytania nr 4:

Pakiet 1 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. $480\text{mm} \pm 10$, AQL 1,5, grubość na palcu $0,33-0,40\text{mm}$, grubość na dłoni $0,27-0,35\text{mm}$, siła zrywająca przed starzeniem 12N, pakowane podwójnie – op. wewnętrzne papierowe, zewnętrzne – foliowany papier?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Treść pytania nr 5:

Pakiet 1 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane po 25 par, z przeliczeniem zaoferowanej ilości do 8 opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Treść pytania nr 6:

Pakiet 1 pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,20mm+/-0,02, na dłoni 0,18mm+/-0,02?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Treść pytania nr 7:

Pakiet 2 pozycja 1-5

Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie a'200 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Treść pytania nr 8:

Pakiet 2 pozycja 1-5

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania rękawic, które są odporne na 90% alkohol izopropylowy min. na poziomie 1?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że nie oczekuje, ale dopuszcza.

Treść pytania nr 9:

Pakiet 2 pozycja 1-5

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania rękawic o kontrolowanym, niskim poziomie zanieczyszczenia mikrobiologicznego potwierdzonego raportem z badań akredytowanego laboratorium, przeprowadzonych zwalidowaną metodą badawczą?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że nie oczekuje, ale wyraża zgodę.

Treść pytania nr 10:

Pakiet 3 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic pakowanych po 240 szt. dla rozm. XL, z przeliczeniem zaoferowanej ilości do 521 op.?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Treść pytania nr 11:

Pakiet 4 pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści rękawice z warstwą pielęgnacyjną z zawartością witaminy E, oleju migdałowego i gliceryny, o działaniu nawilżającym potwierdzonym badaniami w niezależnym laboratorium?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Treść pytania nr 12:

Pakiet 4 pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,10mm+/-0,01, na dłoni 0,07mm+/-0,01, na mankiecie 0,06mm+/-0,01?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Treść pytania nr 13:

Pakiet 4 pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu min. 6N?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Treść pytania nr 14:

Pakiet 5 pozycja 1-3

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania rękawic o kontrolowanym, niskim poziomie zanieczyszczenia mikrobiologicznego potwierdzonego raportem z badań akredytowanego laboratorium, przeprowadzonych zvalidowaną metodą badawczą?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że nie oczekuje, ale wyraża zgodę.

Treść pytania nr 15:

Pakiet 2

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o poziomie AQL 1,5?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Treść pytania nr 16:

Pakiet 1, poz. 1-5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o grubości na dłoni 0,19mm

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Treść pytania nr 17:

Pakiet 3, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o sile zrywu min 6N przed i po starzeniu oraz posiadających badania zgodnie z ASTM D 6978 na przenikanie min. 12 cytostatyków potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice pakowane po 200 sztuk wraz z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Treść pytania nr 18:

Pakiet 5, poz. 1,2,3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic wewnętrznie chlorowanych (bez zewnętrznej i wewnętrznej polimeryzacji), z powierzchnią zewnętrzną teksturowaną na końcach palców, o grubości na palcu 0,12mm, dłoni 0,08mm, o sile zrywu min 7,5N, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Treść pytania nr 19:

Pakiet 6, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic gładkich z teksturą na końcach palców.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Treść pytania nr 20:

Dotyczy Zadanie 1 poz. 1-5

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznej różnicy w rozciągliwości przed starzeniem min 900%, z lepszymi siłami zrywania przed starzeniem minimum 16N, wytrzymałość i po starzeniu minimum 15N o pozostałych parametrach zgodnych z SWZ

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Treść pytania nr 21:

Dotyczy Zadanie 1 poz. 1-5

Zważywszy iż norma ASTM D3577 (01) jest równoważną do normy EN 455 części : 1 – 4 prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający oczekuje potwierdzenia spełnienia jednej z tych norm.

Pragniemy nadmienić iż norma ASTM D3577 (01) odnosi się do spełnienia tych samych wymagań co norma EN 455 ale na rynek amerykański i są traktowane jako równoważne.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że wyraża zgodę – oczekuje.

Treść pytania nr 22:

Dotyczy Zadanie 1 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice lateksowe ginekologiczne, bezpudrowe, obustronnie polimeryzowane. AQL $\leq 1,5$ minimalna dł. rękawicy 480 mm, minimalna grubość pojedynczej ścianki: palec 0,19mm, dłoń 0,18mm, mankiet 0,14mm. Dostępne w rozmiarach S (6.5), M (7.5), L (8.5).

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Treść pytania nr 23:

Dotyczy Zadanie 1 poz. 7

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekując grubości rękawic w części: palca 0.19mm na dłoni 0.17 mm ma na myśli minimalną grubość jaką ma uzyskiwać rękawica. (tak jak Zamawiający opisał długość)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że oczekuje zgodnie z SWZ.

Treść pytania nr 24:

Dotyczy Zadanie 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej różnicy w minimalnych grubościach rękawic: palec 0,07mm, dłoń min. 0,05mm, mankiet 0,04mm zwiększające komfort czucia o pozostałych parametrach zgodnych z SWZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Treść pytania nr 25:

Dotyczy Zadanie 5

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitrylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości min. 300 mm. Minimalna grubość na pojedynczej ściance palca 0,14 mm, dłoni 0,09 mm, mankiecie 0,07 mm. AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 9 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 10 substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, ASTM F 739 i EN 16523-1 oraz przebadane na penetrację min. 30 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978, w tym dla poniższych parametrów jako minimalnych: zmierzony czas przebicia min. 240 min. zgodnie z metodą testową standardu ASTM F739 lub równoważną w zakresie minimum jak poniżej dla: Fluorouracil 50 mg/ml, Cyclophosphamide 20mg/ml, Doxorubicin HCL 2mg/ml, Cisplatin 1.0 mg/ml z adekwatną informacją o czasie przenikania w postaci tabelki fabrycznie naniesionej na opakowaniu jednostkowym. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Okres ważności min 35 miesięcy od daty produkcji. Rozmiary S-XL, pakowane po 100 sztuk.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Treść pytania nr 26:

Dotyczy Zadanie 5 i 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitrylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości min. 300 mm. Minimalna grubość na pojedynczej ściance palca 0,14 mm, dłoni 0,09 mm, mankiecie 0,07 mm. AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 9 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 10 substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, ASTM F 739 i EN 16523-1 oraz przebadane na penetrację min. 30 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978, z adekwatną informacją o czasie przenikania w postaci tabelki fabrycznie naniesionej na opakowaniu jednostkowym jak poniżej dla min 17 cytostatyków. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Okres ważności min 35 miesięcy od daty produkcji. Rozmiary S-XL, pakowane po 100 sztuk.

TEST CHEMOTHERAPY DRUG AND CONCENTRATION (Compliant with: ASTM D 6978-05)	MINIMUM BREAKTHROUGH DETECTION TIME (Specimen 1/2/3) (Minutes)
Carboplatin 10 mg/ml (10,000 ppm)	>240
Carmustine 3.3 mg/ml (3,300 ppm)	13.0 (17.8, 13.0, 23.4)
Cisplatin 1.0 mg/ml (1,000 ppm)	>240
Cydophosphamide 20 mg/ml (20,000 ppm)	>240
Dacarbazine 10.0 mg/ml (10 000 ppm)	>240
Daunorubicin 5.0 mg/ml (5,000 ppm)	>240
Doxorubicin Hydrochloride 2.0 mg/ml (2,000 ppm)	>240
Etoposide (Toposar) 20.0 mg/ml (20,000 ppm)	>240
Fluorouracil 50.0 mg/ml (50,000 ppm)	>240
Idurabacin 1.0 mg/ml (1,000 ppm)	>240
Ifosfamide 50.0 mg/ml (50,000 ppm)	>240
Melphalan 5.0 mg/ml (5,000 ppm)	>240
Methotrexate 25.0 mg/ml (25,000 ppm)	>240
Mitomycin C 0.5 mg/ml (500 ppm)	>240
Paclitaxel 6.0 mg/ml (6,000 ppm)	>240
Thiotepa 10.0 mg/ml (10,000 ppm)	125.8 (128.0, 134.6, 125.8)
Vinblastine 1.0 mg/ml (1,000 ppm)	>240
Vincristine Sulfate 1.0 mg/ml (1,000 ppm)	>240

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Informacje uzupełniające

Zamawiający informuje, że termin składania i otwarcia ofert pozostaje bez zmian.

Niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego Zamówienia.