

Warszawa, dnia 12.06.2017 r.

DZPiZ- 01/32/2017

## WYKONAWCY

Informacja dla wszystkich Wykonawców uczestniczących w przetargu nieograniczonym na:  
**„ZAKUP I DOSTAWA ASORTYMENTU JEDNORAZOWEGO NIESTERYLNEGO- RĘKAWIC  
NA RZECZ SZPITALA CZERNAKOWSKIEGO SP. Z O.O. ”  
(nr sprawy 32/2017).**

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 i ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający udziela odpowiedzi na następujące pytania wniesione w trakcie postępowania i dokonuje zmiany SIWZ prowadzącej do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu:

### Pytanie 1 dotyczy SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby rozliczenia dokonywane były z członkiem konsorcjum? W przypadku braku zgody na powyższe pytanie prosimy o uzasadnienie swojej decyzji. Składając ofertę w konsorcjum wszyscy jego członkowie ponoszą wspólną i solidarną odpowiedzialność za wykonanie zamówienia.

**Odpowiedź nr 1:** Rozliczenia dokonywane będą zgodnie z SIWZ Rozdział V ust. 5.

### Pytanie 2 dotyczy SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie do oferty pełnomocnictwa bez wskazania konkretnego postępowania?

**Odpowiedź nr 2:** TAK, Zamawiający wyraża zgodę, aby w treści pełnomocnictwa nie było wskazanego konkretnego postępowania.

### Pytanie 3 dotyczy SIWZ:

Dot. Rodz. III pkt. 4 ppkt. 3) i 4): Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby na potwierdzenie zgodności z wymaganymi normami przedłożyć karty danych technicznych wystawionych przez producenta?

**Odpowiedź nr 3:** NIE, Zamawiający nie wyraża zgody, dokumenty mają być zgodne z zapisami w SIWZ.

### Pytanie 4 dotyczy Pakietu 1

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu zgodności z normą EN 388.

**Odpowiedź nr 4:** NIE, Zamawiający nie wyraża zgody, produkt ma być zgodny z zapisami w SIWZ.

### Pytanie 5 dotyczy Pakietu 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawic zgodnych z normą 374 w zakresie „niska odporność chemiczna” oraz „mikroorganizmy” z wyłączeniem punktu 5.3.2?

**Odpowiedź nr 5:** NIE, Zamawiający nie wyraża zgody, produkt ma być zgodny z zapisami w SIWZ.

### Pytanie 6 dotyczy Pakietu 1, poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawic o grubości na palcu  $\geq 0,07\text{mm}$  i na dłoni  $\geq 0,05\text{mm}$ , o sile zrywania przed i po starzeniu 7,0÷7,5N, potwierdzane kartą danych technicznych wystawioną przez producenta?

**Odpowiedź nr 6:** NIE, Zamawiający nie wyraża zgody, produkt ma być zgodny z zapisami w SIWZ.

### Pytanie 7 dotyczy Pakietu 1, poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawic o powierzchni chropowatej, dzięki czemu używane narzędzie pewniej leży w dłoni?



**Odpowiedź nr 7:** TAK, Zamawiający dopuszcza proponowany produkt, pozostałe wymagania pozostawia zgodne z SIWZ

**Pytanie 8** dotyczy Pakietu 1, poz. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi naszej firmie złożenie oferty konkurencyjnej cenowo?

**Odpowiedź nr 8:** NIE, Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ pozostawia bez zmian.

**Pytanie 9** dotyczy projektu umowy:

Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

**Odpowiedź nr 9:** TAK, Zamawiający potwierdza, że za dni robocze przyjmuje dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

**Pytanie 10** dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie w § 7 ust. 2 słowa „opóźnienia” słowem „zwłoki”?

**Odpowiedź nr 10:** NIE, Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

**Pytanie 11** dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby kara umowna w przypadku zwłoki w dostawie naliczana była od części dostawy niezrealizowanej w terminie a nie od wartości całej umowy?

**Odpowiedź nr 11:** NIE, Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

**Pytanie 12** dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby kara umowna w przypadku odstąpienia od umowy naliczana była od niezrealizowanej części umowy?

**Odpowiedź nr 12:** NIE, Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

**Pytanie 13** dotyczy Pakietu 1, poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).

**Odpowiedź nr 13:** NIE, Zamawiający nie wyraża zgody, produkt ma być zgodny z zapisami w SIWZ.

**Pytanie 14** dotyczy Pakietu 1, poz. 1:

Prosimy o dopuszczenie rękawic nitrylowych o nieznacznie różniącej grubość na dłoni min. 0,06 -0,07mm, siła zrywania przed starzeniem min. 6,3 N, po min 6N, o poziomie AQL 1.0 - potwierdzone raportem z wynikami badań. Zgodne z normami EN 455, EN 374-1 (z wyłączeniem pkt. 5.3.2), -2, -3, EN 420 – informacja na opakowaniu. Przebadane na min. 10 związków chemicznych wg EN 374-3 lub alternatywnie, w tym zasadę organiczną i nieorganiczną, kwas organiczny i nieorganiczny, 33% formalinę i 70% izopropanol na min. 1 poziomie ochrony, tj. do 30 min (raport załączony do oferty) oraz min. 14 cytostatyków wg. ASTM D 6978-05 (raport załączony do oferty). Rozmiary XS-XL pakowane po max 100 sztuk.

**Odpowiedź nr 14:** NIE, Zamawiający nie wyraża zgody, produkt ma być zgodny z zapisami w SIWZ.

**Pytanie 15** dotyczy Pakiet 1, poz. 2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających pokrycie wewnętrzne polimeryzowane ułatwiającej zakładanie na suchą i wilgną dłoń (informacja o powłoce fabrycznie umieszczona na opakowaniu). AQL ≤ 1,5. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana zapewniających lepszy chwyt.

**Odpowiedź nr 15:** TAK, Zamawiający dopuszcza proponowany produkt, pozostałe wymagania pozostawia zgodne z SIWZ.

**Pytanie 16** dotyczy Pakiet 1, poz. 2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).

**Odpowiedź nr 16:** NIE, Zamawiający nie wyraża zgody, produkt ma być zgodny z zapisami w SIWZ.



**Pytanie 17** dotyczy Pakiet 2, poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka o sile zrywania przed starzeniem  $\geq 8,7N$ , po starzeniu  $\geq 9,6 N$ , potwierdzonej raportem Jednostki Notyfikowanej, opakowanie maks. 100 szt.

**Odpowiedź nr 17:** TAK, Zamawiający dopuszcza rękawiczki o sile zrywania przed starzeniem  $\geq 8,7N$ , po starzeniu  $\geq 9,6 N$ , potwierdzone raportem Jednostki Notyfikowanej, opakowanie maks. 100 szt. Pozostałe wymagania Zamawiający pozostawia zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 18** dotyczy Pakiet 2, poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczne nitylowe do procedur wysokiego ryzyka, o średniej grubości na palcu min.  $0,1 \pm 0,02mm$ , na dłoni min.  $0,7 \pm 0,01mm$ , długość min. 265 mm. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3: min. 15 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy, informacja o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji - etanolu i izopropanlu - na opakowaniu i w Certyfikacie CE. Odporne na działanie min. 13 cytostatyków, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Mitomycyny C i Metotretatu, potwierdzone raportami z wynikami badań. Siła zrywania min. 6 N. Rozmiary XS-XL, pakowane w opakowanie z otworem dozującym ograniczonym folią ograniczającą otwór dozujący po max 150 sztuk.

**Odpowiedź nr 18:** NIE, Zamawiający nie wyraża zgody, produkt ma być zgodny z zapisami w SIWZ.

**Pytanie 19** dotyczy Pakietu 1, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice w kolorze niebieskim, grubości : palec:  $0,08 mm \pm 0,02$ , dłoń:  $0,07 mm \pm 0,02$  oraz mankiet:  $0,06 mm \pm 0,02$ , siła zrywu przed starzeniem min.  $6,5 N$  po starzeniu min.  $6N$  rękawice w opakowaniu a'200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź nr 19:** NIE, Zamawiający nie wyraża zgody, produkt ma być zgodny z zapisami w SIWZ.

**Pytanie 20** dotyczy Pakietu 1, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice w opakowaniu a' 200 sztuk dla rozmiaru XS-L, oraz a'180 sztuk dla XL z przeliczeniem ilości na 6 000 opakowań?

**Odpowiedź nr 20:** NIE, Zamawiający nie wyraża zgody, produkt ma być zgodny z zapisami w SIWZ.

**Pytanie 21** dotyczy Pakietu 1, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę by na potwierdzenie normy EN 455 przedstawić raport z badania producenta? Nie ma obowiązku wymieniania w/w normy na deklaracji zgodności.

**Odpowiedź nr 21:** NIE, Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ pozostawia bez zmian.

**Pytanie 22** dotyczy Pakietu 1, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice w kolorze niebieskim ,o grubościach: palec:  $0,12 mm \pm 0,02$ , dłoń:  $0,07 mm \pm 0,02$  oraz mankiet:  $0,06 mm \pm 0,02$ , AQL 1,5, siła zrywu przed starzeniem  $\geq 6,3 N$  oraz po starzeniu  $\geq 6,1 N$ ?

**Odpowiedź nr 22:** NIE, Zamawiający nie wyraża zgody, produkt ma być zgodny z zapisami w SIWZ.

**Pytanie 23** dotyczy Pakietu 1, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubościach: palec:  $0,12 mm \pm 0,02$  oraz dłoń:  $0,10 mm \pm 0,02$ , AQL 1,5?

**Odpowiedź nr 23:** NIE, Zamawiający nie wyraża zgody, produkt ma być zgodny z zapisami w SIWZ.

**Pytanie 24** dotyczy Pakietu 1, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę by na potwierdzenie normy EN 455 przedstawić raport z badania producenta? Nie ma obowiązku wymieniania w/w normy na deklaracji zgodności.

**Odpowiedź nr 24:** NIE, Zamawiający **nie wyraża zgody**, zapisy SIWZ pozostawia bez zmian.

**Pytanie 25** dotyczy Pakiet 1. Poz. 3

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia dokumentów potwierdzających spełnianie norm EN 374-3, ASTM F1671, EN 455 1-3, EN 420 oraz EN 388 ? Rękawice foliowe posiadają deklaracje zgodności.

**Odpowiedź nr 25:** TAK, Zamawiający **odstępnie**, od wymogu dołączenia dokumentów potwierdzających spełnianie norm EN 374-3, ASTM F1671, EN 455 1-3, EN 420 oraz EN 388, pozostałe zapisy SIWZ Zamawiający pozostawia bez zmian.

**Pytanie 26** dotyczy Pakiet 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę by na potwierdzenie normy EN 455 przedstawić raport z badania producenta? Nie ma obowiązku wymieniania w/w normy na deklaracji zgodności.

**Odpowiedź nr 26:** NIE, Zamawiający **nie wyraża zgody**, zapisy SIWZ pozostawia bez zmian.

**Pytanie 27** dotyczy Pakiet 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubościach: palec: 0,17 mm +/-0,02, dłoń: 0,14 mm +/-0,02, poziom AQL 1,5?

**Odpowiedź nr 27:** TAK, Zamawiający **dopuszcza** proponowany produkt, jednocześnie pozostałe zapisy SIWZ pozostawia bez zmian.

**Pytanie 28** dotyczy Pakiet 2

Czy zamawiający odstąpi od wymogu normy ASTM D6978-05 w to miejsce rękawice przebadane na odporność na cytostatyki zgodnie z normą EN 374?

**Odpowiedź nr 28:** NIE, Zamawiający **nie wyraża zgody**, zapisy SIWZ pozostawia bez zmian.

**Pytanie 29** dotyczy zad. 1. Poz. 1

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 nr 29:** NIE, Zamawiający **nie wyraża zgody**, zapisy SIWZ pozostawia bez zmian.

**Pytanie 30** dotyczy treści SIWZ III pkt 4 ppkt. 1

W powyższym punkcie Zamawiający wymaga dokumentu potwierdzającego zgodność oferowanych wyrobów medycznych z Dyrektywą o wyrobach medycznych dla pakietu 1. Tymczasem w pozycji 3 Zamawiający wymaga rękawic foliowych które nie są objęte ustawą o wyrobach medycznych. Prosimy zatem o potwierdzenie, iż powyższy zapis dotyczy zadania 1 poz. 1, 2.

**Odpowiedź nr 30:** Zamawiający **potwierdza**, wymagania dotyczą poz. 1 i 2.

**Pytanie 31** dotyczy Pakietu 1 pozycji 1 i 2

Prosimy o wyjaśnienie czy nie zaszła oczywista pomyłka w zapisie i Zamawiający wymaga rękawic o poziomie  $AQL \leq 1,0$ ? Pragniemy dodać, że parametr AQL im niższy tym wyższej jakości rękawica, a norma EN 455 określa, że rękawice medyczne nie mogą posiadać  $AQL > 1,5$ .

**Odpowiedź nr 31:** Zamawiający **potwierdza**, zaistniała pomyłka pisarską i wymaga  $AQL \leq 1,0$  dla poz. 1 i 2.

**Pytanie 32** dotyczy Pakietu 1 pozycji 2

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 2 Pakietu 1 rękawiczek lateksowych bezpydrowych polimeryzowanych, z rantem, teksturowanych na całej powierzchni rękawic, o zawartości białek lateksowych  $< 30 \mu\text{g/g}$ , o poziomie AQL 1,0 (czyli bardziej szczelnych, wyższej jakości) i nieznacznej różnicy w grubości pojedynczej ścianki w części dłoniowej tj. 0,12mm – 0,13mm.

**Odpowiedź nr 32:** TAK, Zamawiający **dopuszcza** powyższe.





**Pytanie 33** dotyczy Pakietu 1 pozycji 3

Prosimy o potwierdzenie, że wymóg postawiony w SIWZ III. „Wykaz dokumentów i oświadczeń, które wykonawca składa w postępowaniu na wezwanie zamawiającego na potwierdzenie okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 1) - 3) ustawy” pkt. 4- dotyczy tylko rękawic z poz. 1 i 2 Pakietu 1 (postawione wymagania nie mają zastosowania dla rękawic foliowych).

**Odpowiedź nr 33:** Zamawiający potwierdza, że wymagania ujęte w SIWZ dotyczą poz. 1 i 2.

**Pytanie 34** dotyczy Pakietu 1 pozycji 3

Prosimy o odstąpienie od wymogu załączenia do rękawic foliowych w pozycji 3 Pakietu 1 dokumentów potwierdzających zgodność z normami EN 455, EN 420, EN 388, EN 374-3, ASTM F 1671. Pragniemy dodać, że rękawice foliowe są rękawicami higienicznymi i jako takie nie spełniają wymogów norm dla rękawic medycznych i ochronnych Kategorii III.

**Odpowiedź nr 34:** Patrz odpowiedź. na pytanie Nr 33.

Zgodnie z art. 38 ust. 4 oraz art. 12a ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (*Dz. U. 2015r. poz. 2164 z późn. zm.*) zwaną dalej Ustawą, Zamawiający tj. Szpital Czerniakowski Sp.z o.o. z siedzibą w Warszawie (kod poczt. 00-739) przy ul. Stępińskiej 19/25 dokonuje modyfikacji treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia prowadzącej do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu zamieszczonego w BZP w dniu 06/06/2017 roku pod numerem **BZP 526215-N - 2017**.

Zmianie ulegają następujące zapisy SIWZ:

- 1) W Rozdz. X „Miejsce i termin składania ofert” ust.1 otrzymuje brzmienie:  
„Szpital Czerniakowski Sp.z o.o., ul. Stępińska 19/25, 00-739 Warszawa,  
pawilon administracyjny pok. 215 (sekretariat).  
do dnia 19.06.2017 r. do GODZ. 11:00”
- 2) W Rozdz. X „Informacje o miejscu, terminie i trybie otwarcia ofert” ust. 1 otrzymuje brzmienie”  
otrzymuje brzmienie:  
Szpital Czerniakowski Sp.z o.o. ul. Stępińska 19/25, 00-739 Warszawa,  
pawilon administracyjny pok. 120 (Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia).  
dnia 19.06.2017 r. o GODZ. 11:15

Nowy termin składania ofert upłynie w dniu **19.06.2017 roku** o godzinie **11:00**. Publiczne otwarcie ofert odbędzie się w dniu **19.06.2017 roku** o godzinie **11:15**.

W związku z ww. zmianami Zamawiający informuje, że działając w oparciu o art. 12a ustawy Prawo zamówień publicznych dokonuje zmiany ogłoszenia o zamówieniu nr **BZP 526215-N - 2017**.

Poza dokonany zmianami pozostałe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia oraz ogłoszenia pozostają bez zmian.

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia  
**KIEROWNIK**

*Anna Przygotowała: Kinga Niedźwiecka-Reszczyk*

Z poważaniem

**DYREKTOR**

ds. Ekonomia i Administracyjnych  
Szpitala Czerniakowskiego Sp. z o.o.

*mgr Dominik Kołodziej*