



Warszawa, dnia 11.07.2022 r.

ZP/26-2.1/2022

**Do wszystkich
Wykonawców**

Dotyczy postępowania: „Sukcesywna dostawa rękawic diagnostycznych do Stołecznego Centrum Opiekuńczo Leczniczego w Warszawie Sp. z o.o.”. Znak sprawy: ZP/26/2022

Zamawiający informuje, że w/w postępowaniu prowadzonym w trybie podstawowym bez negocjacji wpłynęły pytania dotyczące treści specyfikacji warunków zamówienia (SWZ). Zgodnie zapisami ustawy dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021, poz. 1129 zwanej dalej [ustawą Pzp], przekazuje treść pytań i udziela wyjaśnień jak poniżej.

Pytanie nr 1:

Pakiet 1 poz. 1

Czy w związku z posiadanym przez Zamawiającego certyfikatem ISO potwierdzającym wysoką jakość wykonywanych usług medycznych Zamawiający będzie oczekiwał, aby producenci oferowanych rękawic posiadali wdrożony i certyfikowany system zarządzania jakością ISO 13485 obejmujący produkcję oferowanych rękawic?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2:

Pakiet 1 poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Nadmieniamy, że jedynie tak oznakowane rękawice dopuszczone są do zastosowania w kontakcie z materiałem zakaźnym oraz substancjami chemicznymi i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 3:

Pakiet 1 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający w celu weryfikacji oczekuje potwierdzenia parametrów zaoferowanych rękawic Kartą techniczną/dokumentem wystawioną przez producenta? Pragniemy zauważyć, że producent Kartę Techniczną wystawia na podstawie szeregu licznych testów dla wielu serii, a nie tylko jednej, jak w przypadku raportu i dzięki temu deklaruje powtarzalność parametrów dla wszystkich dostarczanych rękawic.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 4:

Pakiet 1 poz.1

Z uwagi na fakt, iż zawartość akceleratorów chemicznych używanych w procesie produkcji ma bezpośredni wpływ na występowanie i nasilenie reakcji alergicznych wśród personelu medycznego, prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w związku z opisem SWZ oczekuje, aby rękawice były produkowane bez szkodliwych akceleratorów chemicznych, tj. tiuramy, MBT, ZMBT, BHT, BHA, DPG,

potwierdzone czułym badaniem TLC. Nadmienimy, że często prezentowane są w postępowaniach o zamówienia publiczne wyniki badań metodą HPLC wykazujące brak akceleratorów, jednakże metoda ta nie posiada wystarczającej czułości dla wykrywania akceleratorów użytych faktycznie w produkcji. Jednocześnie norma EN 455-3 zabrania oznakowywania opakowań rękawic opisem „bez akceleratorów”, gdy w procesie produkcji były one stosowane.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 5:

Pakiet 1 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rękawice mają być odporne na penetrację alkoholi najczęściej używanych w środkach dezynfekcyjnych takich jak: etanol 20% - poziom 6 oraz izopropanol 70% - poziom 6, potwierdzone raportem z badań niezależnego laboratorium?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 6:

Pakiet 1 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o lepszym AQL 1.0 zapewniającym wyższy poziom ochrony personelu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

ZARZĄD SCOL

Sporządziła:

Małgorzata Ludwiszewska

sekretarz Komisji Przetargowej