



**Specjalistyczny Zespół Opieki Zdrowotnej nad Matką i Dzieckiem  
w Poznaniu**

ul. Bolesława Kryświcz 7/8, 61-825 Poznań

Bank Śląski S.A. O/Poznaniu Nr 93 1050 1520 1000 0005 0332 1192

tel. 61 850 62 00  
fax. 61 852 98 06  
e-mail: kancelaria@szoz.pl  
www.szoz.pl  
NIP: 778-11-28-565  
REGON: 630863147

Poznań, data 19.04.2018 r.

Nasz znak: **ADZP –381-26/18**

**Do Wykonawców**

**ODPOWIEDŹ**  
**na zapytania w sprawie SIWZ**

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informujemy, iż w dniu 18-04-2018 r. Zamawiającego wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j.Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.) w trybie **przetarg nieograniczony**, na: **Sukcesywna dostawa rękawic medycznych dla Specjalistycznego Zespołu Opieki Zdrowotnej nad Matką i Dzieckiem w Poznaniu**,

Treść wspomnianej prośby jest następująca:

**Pytanie nr 1 – Pakiet 1 poz.1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie następujących rękawic: Rękawice diagnostyczne, lateksowe, bezpudrowe, AQL 1,0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), poziom protein <20ug/g rękawicy, mikroteksturowana antypoślizgowa powierzchnia zewnętrzna, grubość na palcu 0,14 mm, zgodność z normą EN 455 potwierdzona deklaracją producenta, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374 – cz.2 i 3 z poziomami ochrony, EN 420). Wyniki badań na przenikalność min. 7 substancji chemicznych (w tym kwasy, zasady) na co najmniej 5 poziomie zgodnie z EN 374-3, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary S-L, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk.

**Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 2- Pakiet 1 poz.2** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie następujących rękawic: Rękawice diagnostyczne nitrylowe do badań z wewnętrzną warstwą pokrytą kolagenem i alantoiną, różowy, grubość na palcach 0,11 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach. AQL 1,0. Zgodność z normą EN 455, potwierdzone deklaracją producenta. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 –min. 8 substancji (poza cytostatykami) z informacją na opakowaniu. Odporne przez co najmniej 30 minut na działanie min. 12 cytostatyków, w tym Winkrystyny, Mitomycyny C i Metotrexatu, potwierdzone raportami z wynikami badań. Rękawice posiadają badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Otwór dozujący umożliwiający higieniczny pobór rękawic. Produkowane

zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary S-L, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk.  
**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza w/w rękawice.**

**Pytanie nr 3-Pakiet 1 poz.3.** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie następujących rękawic: Rękawice diagnostyczne nitrylowe do badań z wewnętrzną warstwą pokrytą kolagenem i alantoiną, różowy, grubość na palcach 0,11 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach. AQL 1,0. Zgodność z normą EN 455, potwierdzone deklaracją producenta. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 –min. 8 substancji (poza cytostatykami) z informacją na opakowaniu. Odporne przez co najmniej 30 minut na działanie min. 12 cytostatyków, w tym Winkrystyny, Mitomycyny C i Metotrexatu, potwierdzone raportami z wynikami badań. Rękawice posiadają badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Otwór dozujący umożliwiający higieniczny pobór rękawic. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera. Rękawice pakowane po 100 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza w/w rękawice.**

**Pytanie nr 4-Pakiet 1 poz.4** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie następujących rękawic: Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, AQL max. 1,0, sterylizowane tlenkiem etylenu, anatomiczne, poziom protein  $\leq 10$  ug/g rękawicy (badania niezależne nie starsze niż z 2014 r.) mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne papier-papier wewnętrznie jednostronnie foliowane z listkiem ułatwiającym otwieranie, długość min. 285 mm, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (dokument z wynikami badań dla min. 4 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony, potwierdzone raportem z badań wykonanym przez laboratorium niezależne), Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Rozmiary 6,0 - 8,5.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rękawice.**

**Pytanie nr 5-Pakiet 1 poz.5** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie następujących rękawic: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, AQL max. 1,0, sterylizowane tlenkiem etylenu, anatomiczne, poziom protein  $< 20$  ug/g rękawicy (badania niezależne nie starsze niż 2014r.) mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne papier -papier wewnętrznie jednostronnie foliowane, długość min. 285 mm, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (dokument z wynikami badań dla min. 6 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony), Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Rozmiary 6,0 - 8,5.

**Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 6-Pakiet 1 poz.6.** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie następujących rękawic: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, warstwa wewnętrzna pokryta poliuretanem i silikonowana, bezpudrowe, grubość na palcu 0,23 mm, AQL 1,0, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein  $< 30$  ug/g, mankiet rolowany z opaską samoprzylepną, opakowanie zewnętrzne foliowe z tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie, badania na przenikalność cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978-05 (raport z wynikami badań). Rękawice zgodne z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD

93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie I oraz Dyrektywa o Środkach Ochrony Indywidualnej - PPE 89/686/EEC w kategorii III. Rozmiar 7,5 – 9,0.

**Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 7-Pakiet 1 poz.7.**Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie następujących rękawic:Rękawice diagnostyczne nitrylowe do badań, fiolet, grubość na palcu 0,10 +/-0,01 mm, długość min. 265 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, AQL 1,0, zgodność z normą EN 455 potwierdzona deklaracją producenta, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374 – cz.2 i 3 z poziomami ochrony, EN 420). Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – min. 12 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy, zasady, alkohole i aldehydy, potwierdzone badania producenta wykonanymi w niezależnym laboratorium, informacja o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji - etanolu i izopropanlu. Odporne przez co najmniej 30 minut na działanie min. 12 cytostatyków, w tym Winkrystyny, Mitomycyny C i Metotrexatu, potwierdzone raportami z wynikami badań. Rękawice posiadają badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671.Otwór dozujący opakowania umożliwiający higieniczny pobór rękawic. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary S-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza w/w rękawice.**

**Pytanie nr 8-Pytania dot. projektu umowy:**Prosimy o modyfikację zapisu § 3 ust. 4 lit. b projektu umowy poprzez dodanie do niego następującej treści: „W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.”

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu . zamawiający zmodyfikował wzór umowy w /w zakresie.**

Prosimy o dodanie do projektu umowy zapisu § 3 ust. 4 lit. c o następującej treści:  
„Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.”

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisów w /w zakresie.**

Prosimy o modyfikację zapisu projektu umowy dotyczącego kar umownych poprzez ich zmniejszenie do wysokości 0,1 % (jednak nie więcej niż 50 zł za jeden dzień) w § 5 pkt 4. Pragniemy podkreślić, że zastrzeżone kary umowne mogą zostać uznane za wygórowane i narażają Wykonawcę na odpowiedzialność niewspółmiernie wysoką do ewentualnych naruszeń. Ponadto, w przypadku obniżenia wysokości kar umownych interes Zamawiającego nie zostanie zagrożony, ponieważ ma możliwość dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisów w /w zakresie.**

Prosimy o modyfikację zapisu § 8 ust. 1 lit. a projektu umowy poprzez określenie, że kara umowna w zastrzeżonej wysokości naliczana będzie od wartości brutto niezrealizowanej

części umowy, a nie od wartości brutto całej umowy. Pragniemy podkreślić, że zastrzeżone kary umowne mogą zostać uznane za wygórowane i narażają Wykonawcę na odpowiedzialność niewspółmiernie wysoką do ewentualnych naruszeń. Ponadto, w przypadku obniżenia wysokości kar umownych interes Zamawiającego nie zostanie zagrożony, ponieważ ma możliwość dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu . zamawiający zmodyfikował wzór umowy w /w zakresie.**


Prosimy o wykreślenie zapisu § 14 projektu umowy

**Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie zapisu § 14 projektu umowy.**

**Zamawiający informuje iż dokonał modyfikacji zapisów wzoru umowy. Zmodyfikowany wzór umowy został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego pod adresem [www.szoz.pl](http://www.szoz.pl).**

Informujemy, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j.Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.), stanowisko Zamawiającego zostało rozesłane do wszystkich wykonawców, którym przekazano SIWZ.

Z poważaniem

Z-ca Dyrektora  
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych  
  
mgr inż. Marzena Krzymańska

Sprawę prowadzi: Katarzyna Królska, tel. 61 850 62 95, e-mail : [katarzyna.krolska@szoz.pl](mailto:katarzyna.krolska@szoz.pl), [zampub@szoz.pl](mailto:zampub@szoz.pl)