Kraków, 13 lutego 2017 r.

**Do uczestników postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na zadanie: „Dostawa rękawic diagnostycznych według 3 zadań” – numer sprawy 1/2017 (BZP 20970 - 2017 z dnia 2017-02-07 r.)**

1. **Pełnomocnik Zamawiającego tj. Małopolski Związek Pracodawców Zakładów Opieki Zdrowotnej (dalej: Zamawiający), w związku z prowadzoną procedurą wyłonienia wykonawcy na zamówienie publiczne jw., odpowiada na zapytania wniesione przez Wykonawców do niniejszego postępowania:**

**Pytanie 1 – dotyczy SIWZ punkt 14.3)**

Prosimy o wyjaśnienie, czy nie zaistniała pomyłka i Zamawiający będzie oceniał liczbę sztuk rękawic w opakowaniu jednostkowym w sposób następujący:

Opakowanie powyżej 200 sztuk – 0 punktów

Opakowanie 101-200 sztuk – 10 punktów

Opakowanie do 100 sztuk – 20 punktów?

**Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy w tym zakresie, zgodnie z treścią zapytania.**

**Pytanie 2 – dotyczy Zadania nr 3 – rękawice nitrylowe – Załącznik nr 1A pozycja 13**

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający na potwierdzenie badań na przenikalność substancji chemicznych będzie wymagał załączenia dokumentu wystawionego przez jednostkę niezależną. Wyżej wymienione badania powinny być przeprowadzane w certyfikowanych, niezależnych laboratoriach, aby były bardziej wiarygodne.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga powyższego.**

**Zadanie 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o poziomie protein ≤ 83µg/g?

**Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,10mm (±0,02mm)?

**Odpowiedź:**  **Nie. Zgodnie z SIWZ**

Czy Zamawiający dopuści rękawice będące środkiem ochrony indywidualnej w kat. III? **Odpowiedź: Tak - Zamawiający dopuszcza powyższe**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu przed starzeniem ≥6,9 N?

**Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ**

**Zadanie 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,12mm (±0,02mm), dłoni 0,10mm (±0,02mm)?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu przed starzeniem ≥ 6,3N?

**Odpowiedź: Nie, zapis pozostaje bez zmian.**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o poziomie AQL =1,5?

**Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ**

**Zadanie 3**

Czy Zamawiający dopuści rękawice chlorowane o grubości na palcu 0,09mm (±0,02mm), dłoni 0,07mm (±0,02mm)?

**Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ.**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o poziomie AQL =1,5?

**Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ.**

Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane na następujące substancje chemiczne: etanol z czasem przenikania poniżej 10min., formaldehyd, wodorotlenek sodu oraz kwas siarkowy z czasem przenikania powyżej 480min. a odstąpi od konieczności zaoferowania rękawic przebadanych na izopropanol?

**Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ.**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu przed starzeniem ≥ 7,3?

**Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ.**

Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane na substancje chemiczne potwierdzone badaniami jednostki niezależnej?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,08mm (±0,02mm), dłoni 0,07mm (±0,02mm)?

**Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ.**

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane a’200szt (XS-L) oraz a’180szt (XL) z przeliczeniem ilości oraz wyceną za opakowanie a’200szt?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wielkośc opakowania stanowi kryterium oceny ofert.**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu przed starzeniem min. 6,5N ?

**Odpowiedź: Nie, zapis pozostaje bez zmian.**

**Zadanie 2**

Zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający dopuści do zaoferowania rękawice o AQL≤1,5. Pragniemy nadmienić, iż oferowane rękawice są szczelne, elastyczne, wytrzymałe mechanicznie, zapewniają dobrą chwytność i wrażliwość dotyku. Dodatkowym czynnikiem przemawiającym na ich korzyść jest najlepsza jak dotąd korelacja jakość/cena. Także pod względem elastyczności rękawice te są wysoko oceniane przez użytkowników. Ze względu na zakładany charakter użytkowania rękawic diagnostycznych – krótkotrwały, mało inwazyjny – uznaje się, że poziom AQL 1,5 jest wystarczający, zarówno dla bezpieczeństwa użytkowników, jak również ze względów ekonomicznych. Ponadto większość dostępnych na rynku rękawic diagnostycznych lateksowych posiada AQL 1,5.

**Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ**

**Zadanie 3**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic przebadanych na przenikanie 70% izopropanolu na 1 poziomie ochrony z czasem przenikania 15 minut. 70%izopropanol jest jednym z kliku alkoholi stosowanych jako składnik środków do dezynfekcji do rutynowej higieny rąk stosowanej przez personel medyczny tuż przed założeniem rękawic. Zgodnie ze znormalizowanymi standardami: chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z PN-EN 12791 trwa 2 x 1,5 min = 3 min, natomiast higieniczna dezynfekcja rąk metodą wcierania zgodnie z PN-EN 1500 trwa od 30 s do 1 min. Przestrzegając procedury rękawice nie mają bezpośredniego kontaktu z preparatem do dezynfekcji na bazie alkoholu. Należy więc uznać, iż czas odporności rękawicy &gt;15 min na 70% izopropanol stanowi odpowiednią barierę ochronną dla użytkownika.

**Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ.**

**Zadanie 1, 2, 3**

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

**Odpowiedź: Określenie parametru oceny oferty w zadaniu 1 pkt 14, w zadaniu 2 pkt 14 oraz w zadaniu 3 pkt 11** Zamawiający w celu weryfikacji dopuści potwierdzenia parametrów zaoferowanych rękawic Kartą techniczną/dokumentem producenta. Do parametru określonego dla **zadania 3 w pkt 13** zamawiający na potwierdzenie badań na przenikalność substancji chemicznych będzie wymagał załączenia dokumentu wystawionego przez jednostkę niezależną. Wyżej wymienione badania powinny być przeprowadzane w certyfikowanych, niezależnych laboratoriach, aby były bardziej wiarygodne.

**Zadanie 1**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic z poziomem protein < 115 μg/g.

Odpowiedź: **Nie. Zgodnie z SIWZ**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawicy o sile zrywania przez starzeniem min. 7,2 N.

Odpowiedź: **Nie. Zgodnie z SIWZ**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic z poziomem protein < 111 μg/g.

Odpowiedź: **Nie. Zgodnie z SIWZ**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawicy o sile zrywania przez starzeniem min. 8 N.

Odpowiedź: **Tak - Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Zadanie 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznie różniącej grubości na dłoni wynoszącej min. 0,10 mm.

**Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ.**

**Zadanie 3**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic diagnostycznych, nitrylowych, bezpudrowych, cienkich, o poziomie oznaczonym jako AQL <1,5 - informacja na opakowaniu wraz ze stosownym piktogramem szczelności dla mikroorganizmów oraz z informacją na opakowaniu o poziomie kontroli jakości G1 zgodnym z wymaganiami EN 455-1 AQL 1,5, mikroteksturowane na całości lub na końcach palców, grubość na palcach min. 0,1 mm z tolerancją +/- 0,02 mm, dłoń 0,07 mm, zgodność z normą EN 455 potwierdzona na opakowaniu, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (EN 374 – cz.2 i 3 z poziomami ochrony EN 420). Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 – 3 lub alternatywną – min 10 substancji z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym 33% formaliny i 70% izopropanol z czasem przenikania 22 min, badania na przenikalność wirusów zgodnie z ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Rozmiary S – XL. Opakowanie oznakowane numerem serii, datą ważności, nr katalogowym producenta i co najmniej 5 substancji z poziomami ochrony.  Opakowanie 100 szt.

**Odpowiedź: Nie - zapis pozostaje bez zmian.**

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

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wielkość opakowania stanowi kryterium oceny.**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych przebadanych na min. 10 związków chemicznych wg EN 374-3, w tym zasadę organiczną i nieorganiczną, kwas organiczny i nieorganiczny, 33% formalinę i 70% izopropanol na min. 1 poziomie ochrony (raport jednostki niezależnej od producenta załączony do oferty) oraz min. 13 cytostatyków wg. ASTM D 6978-05, w tym min. Etopozyd, Metotreksat, Mitomycyna C, Siarczan Winkrystyny, Ifosfamid (raport załączony do oferty).

**Odpowiedź: Tak - Zamawiający dopuszcza powyższe.**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznie różniącej grubości na palcu

wynoszącej 0,11 – 0,13 mm.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

1. W związku z udzielonymi odpowiedziami jw. Zamawiający modyfikuje zapisy SIWZ w następujący sposób: W Rozdziale 14. Kryteria oceny ofert pkt. 3, ich znaczenie oraz sposób oceny ofert, w części otrzymuje brzmienie:

**Liczba sztuk rękawic w opakowaniu zbiorczym - L**

Punktacja za **liczbę sztuk rękawic w opakowaniu zbiorczym** dokonana zostanie w sposób następujący (skala ocen 0 – 20 pkt):

Opakowanie powyżej 200 sztuk - 0 punktów

Opakowanie **101** - 200 sztuk - 10 punktów

Opakowanie do 100 sztuk - 20 punktów

1. Przedstawione powyżej wyjaśnienie zostaje umieszczone na stronie internetowej Zamawiającego: [www.mzpzoz.pl](http://www.mzpzoz.pl)
2. Pozostałe warunki postępowania pozostają bez zmian. Termin składania ofert nie ulega zmianie.