**numer sprawy - 2/ 2016** Kraków,15 listopada 2016 r.

**Do uczestników postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na zadanie: „Dostawa rękawic diagnostycznych” (Dz.U. 2016/S 199-358254 z dnia 14.10.2016 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:

**PYTANIA I**

Załącznik nr 1A do SIWZ , Zadanie nr 2, poz. 6

Prosimy o dopuszczenie badań producenta na rzecz potwierdzenia zawartości protein.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Załącznik nr 1A do SIWZ , Zadanie nr 2, poz. 9

Prosimy o dopuszczenie rękawicy o grubości pojedynczej ścianki: palca  0,11-0,12mm.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Załącznik nr 1A do SIWZ , Zadanie nr 2, poz. 19

Prosimy o dopuszczenie rękawicy spełniającej wymogi środka ochrony indywidualnej kategorii I.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

Załącznik nr 1A do SIWZ , Zadanie nr 3, poz. 7

Prosimy o dopuszczenie rękawic chlorowanych w miejsce rękawic polimeryzowanych.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

Załącznik nr 1A do SIWZ , Zadanie nr 3, poz. 9

Prosimy o dopuszczenie rękawic o grubości pojedynczej ścianki dłoni 0,07-0,08mm.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Załącznik nr 1A do SIWZ , Zadanie nr 3, poz. 10

Prosimy o dopuszczenie rękawic o poziomie AQL ≤ 1.5.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga rękawic zgodnych z normą, która podaje metodologię badania rękawic medycznych jednorazowego użytku na nieobecność dziur. Aby uznać rękawice za wyrób medyczny, muszą one spełniać Akceptowalny Poziom Jakości AQL 1,5.**

Załącznik nr 1A do SIWZ , Zadanie nr 3, poz. 13

1. Prosimy o dopuszczenie badań producenta na rzecz potwierdzenia zgodności z normą EN 455-1,2,3.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

2. Prosimy o dopuszczenie w miejsce 70% Izopropanolu, 15% Formaldehydu na 6 poziomie ochrony, który jest substancją stosowaną w dezynfekcji.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

3. Prosimy o uzasadnienie dlaczego zamawiający oczekuje 70% Izopropanolu z czasem przenikania 30 minut, skoro zgodnie z sugestiami producentów rękawic - rękawice powinny być stosowane przez użytkowników nie dłużej niż 15 minut.

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje rękawic przebadanych na przenikanie najczęściej stosowanego alkoholu do dezynfekcji – izopropanolu zgodnie z zaleceniami producenta w zależności czasu trwania procedury zabiegowej.**

Załącznik nr 1A do SIWZ , Zadanie nr 3, poz. 14

Prosimy o dopuszczenie rękawic o sile zrywania przed starzeniem min. 7.0N.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

Załącznik nr 1A do SIWZ , Zadanie nr 4, poz. 9

Prosimy o dopuszczenie rękawic o grubości pojedynczej ścianki - 0,06mm.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

Załącznik nr 1A do SIWZ , Zadanie nr 4, poz. 11

Prosimy o dopuszczenie badań producenta z 2013 roku.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza badania producenta nie starsze niż 2015.**

Załącznik nr 1A do SIWZ , Zadanie nr 4, poz. 11

Prosimy o dopuszczenie rękawic zgodnych z normą EN 455 – 1, 2, 3, 4, EN 374-1 z wyłączeniem punktu 5.3.2, EN 374‑2, EN 420, oraz ASTM F1671

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

Załącznik nr 1A do SIWZ , Zadanie nr 4, poz. 13

Prosimy o dopuszczenie rękawicy spełniającej wymogi środka ochrony indywidualnej kategorii I.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**PYTANIA II**

**Zadanie nr 2**

Czy Zamawiający uzna za wystarczające potwierdzenie poziomu protein protokołami badań producenta, zgodnie z załącznikiem nr 1A do SIWZ, zadanie 2 punkt 14 ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający uzna za wystarczające jw.**

**Zadanie nr 3**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic nitrylowych o grubości na dłoni nieznacznie różniącej się od wyspecyfikowanej przez Zamawiającego tj. 0,08 mm.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zadanie nr 3**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic nitrylowych przebadanych na przenikanie min.4 substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, w tym 70 % izopropanol z czasem przenikania 15 minut. Odporność rękawic gwarantująca brak przebicia izopropanolu przez 15 minut jest czasem całkowicie wystarczającym do podstawowych procedur zabiegowych tj. zmiana opatrunku, czy iniekcja, które trwają zdecydowanie krócej.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć czasu „czasem całkowicie wystarczającego” do rodzaju procedury.**

**Zadanie nr 3**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu potwierdzenia normy EN 455- 1,2,3 przez jednostkę notyfikowaną. Jednocześnie zwracamy się z prośbą o możliwość zaoferowania rękawic zgodnych z normą EN 455 – informacja o zgodności z normą zawarta w deklaracji zgodności producenta. Posiadanie certyfikatu zgodności z EN 455-1,2,3 wystawionego przez jednostkę notyfikowaną nie jest obowiązkowe w świetle wymagań dyrektywy medycznej 93/42/EWG. Należy zaznaczyć, że to producent ma obowiązek przeprowadzania badań zgodności z normą EN 455 1-4 dla każdej wyprodukowanej serii rękawic będących wyrobem medycznym. Dowodem są raporty z badań producenta, a także informacja w deklaracji zgodności wystawionej przez producenta.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytania dotyczące projektu umowy:**

1. Prosimy o modyfikację zapisu § 3 ust. 6 projektu umowy poprzez dodanie do niego następującej treści: „W przypadku opóźnienia Zamawiającego w dokonaniu płatności przekraczającego 55 dni od dnia płatności określonego na fakturze, Wykonawca ma prawo wstrzymać realizację kolejnych dostaw do czasu uregulowania przez Zamawiającego zaległości przekraczających termin płatności określony na fakturze o 55 dni. W takim przypadku Zamawiający nie ma prawa naliczać kar umownych za opóźnienie w dostawie towaru.”

**Odpowiedź: Nie.**

1. Prosimy o modyfikację zapisu projektu umowy dotyczącego kar umownych poprzez ich zmniejszenie do wysokości 0,5% w § 7 ust. 1 lit. b oraz lit. d. 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: Nie.**

1. Prosimy o modyfikację zapisu § 10 ust. 2 lit. g projektu umowy poprzez dodanie do niego następującej treści: „W takim przypadku zmiana nastąpi automatycznie, nie wymaga formy aneksu.”

**Odpowiedź: Nie.**

**PYTANIA III**

**Zadanie nr 1**

Prosimy o dopuszczenie w zadaniu nr 1 rękawic o poziomie protein poniżej 100 ug/g.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Zadanie nr 1**

Prosimy o dopuszczenie w zadaniu nr 1 rękawic o średniej sile potrzebnej do rozerwania przed starzeniem wynoszącej min. 6N, co jest zgodne z normą EN 455 w części 2.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Zadanie nr 1, zadanie nr 2, zadanie nr 4, projekt umowy – par. 1 ust. 6**

Prosimy o odstąpienie od wymogu, aby na opakowaniu rękawic diagnostycznych z zadania nr 1, 2 i 4 znajdowała się data produkcji. Data przydatności do użytku powinna być wystarczającą informacją dla Zamawiającego. Ponadto należy zauważyć, że załącznik nr 1 (wymagania zasadnicze dla wyrobów medycznych) do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 roku w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (D.U. z 2011 r., Nr 16, poz. 74), w części II (wymagania dotyczące projektu i wykonania), w ust.13.3, dotyczącym oznakowania wyrobów, wymaga, w pkt 12), oznakowania w zakresie daty produkcji jedynie w odniesieniu do aktywnych wyrobów medycznych, których nie dotyczy pkt 5. Niewątpliwie przypadek ten nie obejmuje rękawic diagnostycznych.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający odstępuje od wymogu jw.**

**Zadanie nr 2**

Prosimy o dopuszczenie możliwości potwierdzenia poziomu protein badaniami producenta z kraju pochodzenia nie starszymi niż z 2015 r. Zgodnie z art. 29 ust. 5 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych nie ma obowiązku aby dla wyrobów medycznych klasy I niesterylnych w ocenie zgodności brała udział jednostka niezależna.

**Odpowiedź: Nie starsze niż z 2015 r. chyba, że nie wymagamy w siwz badan producenta.**

**Zadanie nr 2**

Prosimy o dopuszczenie w zadaniu nr 2 rękawic o grubości pojedynczej ścianki na placu 0,12 -0,13 mm,

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.**

**Zadanie nr 2**

Prosimy o dopuszczenie w zadaniu nr 2 rękawic spełniających wymogi środka ochrony indywidulanej kategorii I oraz o odstąpienie od wymogu załączenia certyfikatu niezależnej jednostki potwierdzającej ww. parametr.

**Odpowiedź: Nie starsze niż z 2015 r. chyba, że nie wymagamy w siwz badan producenta.**

**Zadanie nr 4**

Prosimy o dopuszczenie w zadaniu nr 4 rękawic o grubości pojedynczej ścianki na placu 0,06 -0,08 mm,

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**Projekt umowy – par. 2 ust. 3**

Prosimy o zmianę terminu dostaw na cito na maks. 48 godzin.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe i zmienia zapisy w projekcie umowy.**

**Projekt umowy – par. 3 ust. 3**

Prosimy o zmianę terminu wymiany wadliwego towaru na 5 dni rob.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza i zmienia zapisy w projekcie umowy.**

**Projekt umowy – par. 3 ust. 6**

Prosimy o dodanie do projektu umowy zapisu, ze Wykonawca nie może wstrzymać dostaw, chyba że zwłoka w płatnościach przez Zamawiającego wyniesie 30 dni ponad termin określony w par. 3 ust. 4 projektu umowy.

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

**Projekt umowy – par. 10 ust. 2 lit. i)**

Prosimy o wykreślenie par. 10 ust. 2 lit. i) z projektu umowy. Proponowany zapis umowny stanowi obejście art. 144 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych zakazującego jakichkolwiek zmian umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy. Niedopuszczalne jest wymaganie od Wykonawcy, aby był przygotowany na zmianę ilości poszczególnych pozycji towaru, czyli przedmiotu zamówienia (a tym samym zmianę umowy), w sposób zależny jedynie od woli Zamawiającego. SIWZ zawiera bowiem, stosownie do art. 36 ust. 1 pkt 3 ustawy pzp opis przedmiotu zamówienia, stanowiącego integralna część umowy o zamówienie, i wykonawca składa ofertę, która jest związany, tylko w zakresie tak opisanego przedmiotu. Tylko w ten sposób wykonawca, znając przedmiot zamówienia, tj. poszczególne pozycje towaru i ich ilość, może prawidłowo przygotować i skalkulować ofertę. Zamawiający oczekując od wykonawcy pełnej gotowości na zmianę przedmiotu zamówienia, tj. ilości poszczególnych pozycji towaru, według własnego uznania, samowolnie ingeruje w treść umowy (zmienia jej przedmiot), co jest niedopuszczalne w świetle art. 144 pzp.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy w zakresie par.10 ust. 2 lit. i., odpowiedź motywujemy następująco, niejednokrotnie zamawiający na etapie planowania udzielenia zamówienia publicznego nie dysponuje pewnością co do zakresu przedmiotowego zamówienia. W takich sytuacjach konieczne jest skorzystanie z instytucji prawnej przewidzianych ustawą PZP, jaką jest prawo opcji określone w art.35 ust.5 PZP.**

**Formą opcji jest też wprowadzona do umowy możliwość zwiększenia ilości niektórych pozycji asortymentowych, przy równoczesnym zmniejszeniu ilości innych pozycji asortymentowych.**

**Możliwość zastrzeżenia prawa opcji nie została przy tym ustawowo ograniczona ze względu na zastosowanie określonych trybów udzielania zamówień publicznych. To powoduje, że prawo opcji może być zastosowane w każdym trybie udzielenia zamówienia , nie tylko w trybach podstawowych.**

**SIWZ – pkt. 4 ppkt. 2)**

Prosimy o wyjaśnienie, co zamawiający miał na myśli pod pojęciem wniesienie i rozładunek? Czy chodzi o dostarczenie towaru zgodnie z zasadami obowiązującymi w firmach przewozowych tzw. burta-burta (system doręczeń przesyłek, w którym [kurier](http://www.alarado.pl/slownik-pojec-kurierskich/kurier.html) ma obowiązek załadowania i wyładowania przesyłki z samochodu i ustawienia jej na podłożu)?

Prosimy o podanie gdzie znajdują się magazyny Uczestników Grupy Zakupowej tzn. piętro, parter itp.

**Odpowiedź:**

**Krakowskie Centrum Rehabilitacji i Ortopedii: Kurier ma obowiązek wyładowania towaru i wniesienia go do magazynu do miejsca wyznaczonego przez osobę upoważnioną do odbioru towaru. Magazyn główny znajduje się przy parkingu.**

**Krakowskie Pogotowie Ratunkowe: Pod pojęciem wniesienie i rozładunek Zamawiający ma na myśli dostarczenie przedmiotu zamówienia do siedziby Zamawiającego oraz wniesienie asortymentu do wskazanego pomieszczenia magazynowego. Magazyn Działu Farmacji KPR znajduje się na pierwszym piętrze. Dostępna jest winda oraz wózek magazynowy.**

**WSCHPiR w Jaroszowcu- Magazyn Działu Farmacji znajduje się na parterze tuz przy drzwiach wejściowych do siedziby.**

**Szpital św. Łukasza Tarnów: Wniesienie i rozładunek do magazynu medycznego Zamawiającego.**

**Szpital św. Ludwika Kraków: poziom -1 bez windy, 13 schodów w dół.**

**Szpital Specjalistyczny im. J. Dietla: SIWZ- pkt.4 ppkt2- Wniesienie i rozładunek – według Zamawiającego oznacza to dostarczenie, wniesienie towaru do siedziby Zamawiającego, magazynu wskazanego w umowie, który w Szpitalu im. J. Dietla znajduje się na półpiętrze, wnoszenie po schodach , bez dostępu do windy.**

**PYTANIA IV**

**Zadanie 1**

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

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Zadanie 2**

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości na pojedynczej ścianie palca min. 0,12 mm, niewiele różniące się grubością, natomiast różnica ta może jedynie poprawiać wrażliwość dotykową, a ponadto posiadających niższy poziom protein < 35 μg/g.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Zadanie 3**

**Pytanie 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, o sile zrywania przed starzeniem zgodnie z EN 455-2 >6 N, posiadające dopuszczenie do kontaktu z żywnością potwierdzone piktogramem na każdym opakowaniu jednostkowym oraz badaniami jednostki niezależnej 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: Tak, Zamawiający dopuszcza jw.**

**Pytanie 2**

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po max. 100 szt.

**Odpowiedź: Wielkość opakowania stanowi kryterium oceny ofert.**

**Pytanie 3**

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych barierowych dla 14 substancji (bez cytostatyków) na maksymalnym poziomie 6 (>480 minut) oraz 4 na min. 1 poziomie (do 30 minut) , w tym aldehydy, kwasy i alkohole stosowane w środkach dezynfekcyjnych ( m. in. 70% izopropanol z czasem przenikania min. 21 min - na poziomie 1) oraz min.12 cytostatyków, potwierdzone zbiorczym raportem z badań niezależnych, wystawionym przez producenta i/lub jednostkę akredytowaną/notyfikowaną. Pragniemy nadmienić, że rękawice diagnostyczne są średnio stosowane przez czas do 10 minut, zatem 1 poziom ochrony (do 30 minut) jest w pełni wystarczający i zabezpieczający personel medyczny.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza jw.**

**Zadanie 4**

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych winylowych, bezpudrowych, o minimalnej zawartości pudru oznakowanych jako Klasa I zgodnie z Dyrektywą o Wyrobach Medycznych 93/42/EEC Kategoria I zgodnie z Dyrektywą o Środkach Ochrony Osobistej 89/686/EEC, ze względu na użyty do produkcji materiał, który nie stanowi bariery dla kontaktu z płynami, o grubości na pojedynczej ścianie palca 0,08 ± 0,02 mm, jednak wykonanych z winylu bardziej elastycznego typu stretch.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Zadanie 5**

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych winylowych, pudrowych, oznakowanych jako Klasa I zgodnie z Dyrektywą o Wyrobach Medycznych 93/42/EEC Kategoria I zgodnie z Dyrektywą o Środkach Ochrony Osobistej 89/686/EEC, ze względu na użyty do produkcji materiał, który nie stanowi bariery dla kontaktu z płynami, o grubości na pojedynczej ścianie palca 0,08 ± 0,01 mm, jednak wykonanych z winylu bardziej elastycznego typu stretch.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Zadanie 6**

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po max. 100 szt.

**Odpowiedź: Wielkość opakowania stanowi kryterium oceny ofert.**

**Zadanie 7**

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po max. 100 szt.

**Odpowiedź: Wielkość opakowania stanowi kryterium oceny ofert.**

**PYTANIA V**

**Zadanie nr 1**. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o poziomie protein 85ug/g?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Zadanie nr 1**. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o grubości w części palca ≥0,12mm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Zadanie nr 1**. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na potwierdzenie parametrów rękawic poprzez załączenie karty danych technicznych zamiast protokołów z badań?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Zadanie nr 1**. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic spełniających wymogi środka ochrony indywidualnej kategorii III?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe ale nie wymaga.**

**Zadanie nr 2**. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na potwierdzenie poziomu protein przez załączenie karty danych technicznych?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza jw.**

**Zadanie nr 2**. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o grubości w części palca ≥0,11mm, w części dłoni ≥0,09mm?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Zadanie nr 2**. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na potwierdzenie parametrów rękawic poprzez załączenie karty danych technicznych zamiast protokołów z badań?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie nr 3**. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic zewnętrznie polimeryzowanych, wewnętrznie chlorowanych?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie nr 3**. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na potwierdzenie polimeryzacji rękawic przez załączenie karty danych technicznych?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie nr 3**. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o grubości w części palca ≥0,12mm, w części dłoni ≥0,08mm?

**Odpowiedź: W części palca – zgodnie z SIWZ, w części dłoni Zamawiający dopuszcza grubość** < **lub równe 0,08 mm.**

**Zadanie nr 3**. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic AQL 1,5?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga rękawic zgodnych z normą, która podaje metodologię badania rękawic medycznych jednorazowego użytku na nieobecność dziur. Aby uznać rękawice za wyrób medyczny, muszą one spełniać Akceptowalny Poziom Jakości AQL 1,5.**

**Zadanie nr 3**. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na potwierdzenie parametrów rękawic oraz zgodności z normami poprzez załączenie karty danych technicznych?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie nr 3**. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na potwierdzenie przydatności do kontaktu z żywnością poprzez załączenie karty danych technicznych?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie nr 4**. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o grubości w części palca ≥0,06mm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Zadanie nr 4**. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na potwierdzenie parametrów rękawic poprzez załączenie karty danych technicznych zamiast protokołów z badań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie nr 4.** Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zgodności z normą EN 374-3 oraz ASTM F1671?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Zadanie nr 4.** Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania kategorii III środka ochrony indywidualnej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice winylowe bezpudrowe, spełniające wymogi środka ochrony indywidualnej kategorii I.**

**PYTANIA VI**

**Zadanie 1**

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

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

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

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

Czy Zamawiający dopuści rękawice będące środkiem ochrony indywidualnej w kat. III?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą EN 455 (1-3)?

**Odpowiedź: 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, nie wymaga.**

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

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Zadanie 3**

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

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

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

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

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: Zgodnie z SIWZ.**

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

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

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

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jw.**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,08mm (±0,01mm), dłoni 0,07mm (±0,01mm)?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

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

**Odpowiedź: 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: Wielkość opakowania stanowi kryterium oceny ofert.**

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

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

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

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Zadanie 4,5**

Czy Zamawiający dopuści rękawice winylowe pudrowane oraz bezpudrowe o grubości na palcu 0,07mm (±0,03mm)?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

Czy Zamawiający dopuści rękawice będące środkiem ochrony indywidulanej kat. I potwierdzone oświadczeniem Producenta?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą EN-455 a odstąpi od konieczności zaoferowania rękawic zgodnych z normą EN 374-3 oraz ASTM F 1671?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Zadanie 6**

Czy Zamawiający powołując się na typ rękawic HIGH RISK miał na myśli rękawice lateksowe niejałowe, bezpudrowe gdyż rękawice te są wykonane z lateksu a nie z nitrylu w związku z czym czy Zamawiający dopuści rękawice lateksowe, pozostałe parametry zgodnie z siwz?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

Czy Zamawiający dopuści przełożenie próbek w rozmiarze S,M,L?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

Czy Zamawiający dopuści przedłożenie badań nie starszych niż 2015r. nie do serii dostarczonych próbek?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o lepszym poziomie AQL = 1,0?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza min. AQL = 1,0 (ale nie niżej).**

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą ASTM F 3578 potwierdzone deklaracją producenta

a odstąpi od konieczności potwierdzenia zgodności z normą ASTM F3577 w deklaracji producenta?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą ASTM F 3577 potwierdzone oświadczeniem producenta ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**PYTANIA VII**

dotyczy Zadania nr 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości pojedynczej ścianki dłoni 0,07-0,08 mm, nieznacznie różniącej się od wymaganej przez Zamawiającego i pozostałych parametrach niezmienionych?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

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. Zmiany SIWZ stają się wiążące z chwilą ich wprowadzenia.