



**ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI
w RZESZOWIE**

ul. Krakowska 16, 35-111 RZESZÓW
tel. 86-43-312, sek./fax 85-32-770
e-mail sekretariat@szpitalmsw.rzeszow.pl
www.szpitalmsw.rzeszow.pl

RZESZÓW, 2011-01-19

Z/ZZP-2375-2/11

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę preparatów dezynfekcyjnych i pielęgnujących oraz rękawic (z terminem składania ofert w dniu 21.01.2011r.)

Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Rzeszowie (Zamawiający) informuje, że do specyfikacji istotnych warunków zamówienia (SIWZ) dot. przetargu jw. wpłynęły następujące zapytania:

PYTANIA:

Pytanie nr 1

Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 1, 2, 4, 6, 8

W świetle zapisów przedmiotu zamówienia zawartych w pakiecie nr 9 –rękawice - rozumiemy, że Zamawiający miał na myśli rękawice medyczne czyli rękawice przeznaczone do użytku w ramach procedur medycznych w szpitalu.

Wymagana przez Zamawiającego w poz. 1,2, 4, 6, 8 w pakiecie nr 9 norma EN 374-3 dotyczy rękawic klasyfikowanych jako środki ochrony indywidualnej, a nie dotyczy rękawic medycznych.

Wobec powyższego zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem:

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu przedłożenia badań zaoferowanych rękawic w poz. 1, 2, 4, 6, 8 pakietu nr 9 z normą EN-374-3 ?

Pytanie nr 2

Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 1,2,4,

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu potwierdzenia przez jednostkę notyfikowaną zgodności z normą EN 455? Wprowadzenie przez Zamawiającego obowiązku potwierdzenia przez jednostkę notyfikowaną zgodności oferowanych rękawic z normą EN 455-1,2,3 w przypadku rękawic diagnostycznych utrudnia uczciwą konkurencję. Zgodność rękawic diagnostycznych z normą EN 455-1,-2,-3 jest potwierdzana na podstawie ustawy o wyrobach medycznych przez producenta tych rękawic, a jedynym wymaganym dokumentem jest w tym zakresie deklaracja zgodności. Żaden z obowiązujących przepisów prawa nie nakłada na producentów rękawic medycznych obowiązku posiadania certyfikatu wydanego przez jednostkę notyfikowaną dla rękawic diagnostycznych. Obowiązek taki przewidziany jest wyłącznie dla rękawic sterylnych.

Pytanie nr 3**Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 5**

1. Parametr AQL określa poziom wadliwych wyrobów w ściśle określonej partii produktów. Niższy AQL oznacza mniejszą ilość wadliwych wyrobów w przebadanej serii. Obowiązująca norma EN 455-1 określa sposób pobierania próbek oraz poziom kontroli AQL, co odpowiada wymaganiom określonym w dyrektywie 93/42/EWG. Zamawiający w opisie podaje, iż wymaga rękawiczek o poziomie AQL 1,5. Czy Zamawiający dopuści rękawice sterylne o poziomie AQL 1,0 gwarantującym wyższą jakość rękawic niż w przypadku wymaganego AQL 1,5 ?
2. Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe pudrowane o poziomie protein < 150 ug/g?
3. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu przedstawienia badań na przenikalność dla wirusów?

Pytanie nr 4**Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 6,7**

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe w opakowaniach papierowych?

Pytanie nr 5**Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 6,7, 8, 9**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu przedłożenia badań na przenikalność wirusów zgodnie z ASTM F 1671?

ODPOWIEDZI**Ad. Pyt. 1 Pakiet 9 poz.1,2,3,4,6,8**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Rękawice będą również używane do procedur niemedywnych np. dezynfekcja powierzchni.

Ad. Pyt. 2 Pakiet 9 poz.1,2,4

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Ad. Pyt. 3 Pakiet 9 poz. 5 ppkt 1

Zamawiający dopuści rękawice sterylne o poziomie AQL niższym niż 1,5.

Ad. Pyt. 3 Pakiet 9 poz. 5 ppkt 2 i 3

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Ad. Pyt. 4 Pakiet 9 poz.6,7 oraz pyt. 5 Pakiet 9 poz. 6,7,8,9

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.