

Nr sprawy: ZOZ.V.010/DZP/13/20

Sucha Beskidzka, dnia 11.03.2020r.

Dotyczy: Postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę rękawic (ZOZ.V.010/DZP/13/20).

Dyrekcja Zespołu Opieki Zdrowotnej w Suchej Beskidzkiej odpowiada na poniższe pytanie:

Pakiet 1, Poz. 1-2

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu rękawic przebadanych na przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z ASTM F 1670 i dopuszczenie rękawic przebadanych na penetrację krwiopochodnymi patogenami (wirusy) przy użyciu Bakteriofaga Phi-X174 zgodnie z ASTM F 1671 potwierdzonymi raportem z badań jednostki niezależnej starszym niż 2016 rok. Test metodą ASTM F 1671 jest bardziej rygorystycznym badaniem, ponieważ Bakteriofag Phi-X174 jest najmniejszym możliwym obiektem testowym i jeśli rękawica spełnia normę ASTM F 1671, winna spełniać również normę ASTM F 1670, gdyż badanie to jest przeprowadzone na większych cząstkach. Pragniemy nadmienić, że postawiony przez Zamawiającego wymóg spełnia tylko 1 firma, a standardowo jeśli nie nastąpiła żadna zmiana w procesie produkcji nie powtarza się badań na przenikanie wirusów.

Odp. Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawicy o długości całkowitej zgodnej z wytycznymi ustawodawcy określonymi w normie EN 455-2, zgodnymi z wymogami ASTM D3577 i ISO 10282, wynoszącej dla rozmiaru 5,5- 6,5: min. 270 mm, 7.0-8.0- min. 280 mm oraz dla 8,5 i 9 - 285 mm, która w pełni zakrywa mankiet fartucha i zapewnia bezpieczeństwo pracy podczas zabiegu chirurgicznego i grubości 0,24 ±0,02 mm korzystnie wpływającej na barierowość rękawicy. Powierzchnia mikroteksturowana na całej powierzchni, zapewniająca dobrą chwytność. Przebadane zgodnie z normami ASTM D3577, EN 455 -1,2,3,4, EN 374-1(z wył. pkt. 5.3.2),2,3, EN 420,ASTM F 1671, EN 388. AQL ≤ 1.0. Obniżony poziom protein < 30 µg/g potwierdzony badaniami niezależnego laboratorium od producenta. Opakowanie jednostkowe podwójne: zewnętrzne papierowe foliowane, wewnętrzne papierowe.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pakiet 1, poz. 2

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic neoprenowych, o syntetycznej powłoce polimerowej, wewnętrzna powierzchnia ułatwiająca zakładanie

na suche i wilgotne dłonie. Poziom AQL 0,65 przed zapakowaniem. Grubość na palcu 0,23 mm, korzystnie wpływająca na barierowość rękawicy, długość ok. 300 mm (wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną producenta). Oporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671, przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 oraz leki cytostatyczne zgodnie z ASTM D6978 lub równoważne. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie.

Odp. Zamawiający dopuszcza

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy wysokiej klasy rękawic chirurgicznych antyalergicznym, bezpydrowym, koloru jasnobrązowego, półsyntetycznych: lateksowo-nitrylowych, trójwarstwowych. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, antypoślizgowa. Warstwa wewnętrzna 100% nitryl, dodatkowo pokrytej warstwą silikonu, co uniemożliwia kontakt dłoni z proteinami lateksu, dając jednocześnie komfort użytkowania naturalnej gumy przy jednocześnie wysokiej barierowości syntetyku i stanowi korzystne ekonomicznie rozwiązanie. Produkt zgodny z wymaganiami ASTM D3577, EN 455 -1,2,3,4, EN 374-1(z wył. pkt. 5.3.2),2,3, EN 420, EN 388, EN 556-1, Certyfikat ISO 14001. Oporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671, przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3. Grubość na palcu min. 0,21 mm. Poziom AQL po zapakowaniu 0,65 (wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną producenta). Opakowanie max 50 par, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pakiet 1, poz. 3

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających powierzchnię mikroteksturowaną na całej powierzchni oraz niski poziom protein < 50 µg/g rękawicy, co zgodnie z dostępną literaturą fachową jest poziomem zapewniającym minimalne ryzyko wystąpienia objawów alergii na lateks.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic sterylizowanych tlenkiem etylenu.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pakiet 3, poz. 1

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nieznacznie różniącej grubości konwencjonalnej rękawicy wynoszącej na palcu 0,23 mm, na dłoni 0,20 mm, na mankiecie 0,18 mm.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawicy półsyntetycznej, lateksowo-nitrylowej (50%/50%), całkowicie syntetycznej na styku z dłonią użytkownika, dodatkowo pokrytej warstwą silikonu, co uniemożliwia kontakt dłoni z proteinami lateksu, dając komfort użytkowania naturalnej gumy przy jednocześnie wysokiej barierowości syntetyku i stanowi korzystne ekonomicznie rozwiązanie.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ