**P.T. Wykonawcy wszyscy**

DA.271-66-6/18 Nowy Sącz, dnia 27 listopada 2018 r.

**Dotyczy: Zapytanie 1**

 W związku ze złożonymi zapytaniami dotyczącymi zapisów SIWZ odnośnie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę rękawic diagnostycznych lateksowych, winylowych i nitrylowych niesterylnych, bezpudrowych, jednorazowych oraz rękawic foliowych i sekcyjnych.** Szpital Specjalistyczny im. Jędrzeja Śniadeckiego w Nowym Sączu, jako Zamawiający informuje, że:

**Pytanie nr 1:**

**dotyczy Zadania nr 1 - dotyczy Załącznik nr 9 Zadanie 1 pkt 20**

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą EN 374-1(z wyłączeniem pkt 5.3.2),-2,-3? Chcemy nadmienić, że nowe Rozporządzenie ŚOI 2016/425 (które zawiera wymagania nowej normy EN ISO 374:2016) obowiązuje z okresem przejściowym. Produkty, które mają ważne certyfikaty zgodne ze starą dyrektywą 89/686/EEC mogą być sprzedawane do 2023.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 2:**

**dotyczy Zadania nr 2 Pozycja 1 - dotyczy Załącznik nr 9 Zadanie 2 pozycja 1 pkt 8**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający na udokumentowanie spełniania wymogów przepisów dotyczących bezpiecznego stosowania rękawic w kontakcie z żywością wymaga certyfikatu wystawionego przez jednostkę niezależną.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 3:**

**dotyczy Zadania nr 2 Pozycja 1 - dotyczy Załącznik nr 9 Zadanie 2 pozycja 1 pkt 13 oraz ocena jakości pkt 6**

Prosimy o dopuszczenie deklaracji producenta potwierdzającej zgodność z normą EN455-1,-2,-3,-4.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 4:**

**dotyczy Zadania nr 2 Pozycja 1 - dotyczy Załącznik nr 9 Zadanie 2 pozycja 1 pkt 13 oraz ocena jakości pkt 6**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający na potwierdzenie przebadania rękawic na przenikalność substancji chemicznych wg EN 374-3 będzie wymagał badań wystawionych przez jednostkę niezależną? Pragniemy zauważyć, że badania wystawione przez jednostkę niezależną są bardziej wiarygodne.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 5:**

**dotyczy Zadania nr 2 Pozycja 1 - dotyczy Załącznik nr 9 Zadanie 2 pozycja 1 pkt 18 oraz ocena jakości pkt 7**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający na potwierdzenie przebadania rękawic na przenikalność cytostatyków będzie wymagał badań wystawionych przez jednostkę niezależną? Pragniemy zauważyć, że badania wystawione przez jednostkę niezależną są bardziej wiarygodne.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 6:**

**dotyczy Zadania nr 2 Pozycja 1 - dotyczy Załącznik nr 9 Zadanie 2 pozycja 1 pkt 19**

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą EN 374-1(z wyłączeniem pkt 5.3.2),-2,-3? Chcemy nadmienić, że nowe Rozporządzenie ŚOI 2016/425 (które zawiera wymagania nowej normy EN ISO 374:2016) obowiązuje z okresem przejściowym. Produkty, które mają ważne certyfikaty zgodne ze starą dyrektywą 89/686/EEC mogą być sprzedawane do 2023.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 7:**

**dotyczy Zadania nr 2 Pozycja 1**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający (tak jak w Zadaniu nr 1 oraz w Zadaniu nr 2 pozycja 2) będzie oceniał posiadanie badań na przenikanie wirusów wg ASTM F1671 oraz krwi syntetycznej wg ASTM F1670 wystawionych przez jednostkę niezależną, nie starszych niż z 2016r.?

**Odpowiedz: Nie**

**Pytanie nr 8:**

**dotyczy Zadania nr 2 Pozycja 2**

Czy Zamawiający jako alternatywę dopuści rękawice nitrylowe, z wewnętrzną warstwą łagodząco-nawilżającą zawierającą Betaglukan, w kolorze białym, o teksturowych końcówka palców, kształt uniwersalny, grubość pojedynczej ścianki palca 0,09-0,11mm, dłoni 0,06-0,08mm, AQL 1,0, siła zrywania min. 6N, rozmiary S,M,L. Dopuszczone do kontaktu z żywnością (potwierdzone deklaracją producenta), zgodne z EN455-1,2,3,4 i EN420 (potwierdzone deklaracjami producenta). Posiadające badania jednostki niezależnej na przenikalność min. 4 substancji chemicznych, w tym 4% chlorheksydyny na poziomie 6. Posiadające badania wystawione przez jednostkę niezależną (nie starsze niż z 2016 r.) na przenikalnie wirusów wg ASTMF1671 oraz krwi syntetycznej wg ASTM F1670. Opakowanie 200 szt. (z przeliczeniem ilości, tj. 1.500 op.). Rękawica spełniająca wymogi środka ochrony indywidualnej kategorii III. Posiadająca badania wystawione przez jednostkę niezależną na przenikanie cytostatyków, w tym Cyclophosphamide (Cytoxan), Etoposide, Cisplatin, Doxorubicin Hydrochloride, Paclitaxel,?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 9:**

**dotyczy Zadania nr 4**

Prosimy o dopuszczenie rękawic w rozmiarach S, M, L.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 10:**

**dotyczy Zadania nr 5**

Prosimy o dopuszczenie rękawic o anatomicznym kształcie, w rozmiarach 6,5-7; 7,5-8; 8,5-9; 9,5-10 i pozostałych parametrach niezmienionych?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.**