

SPIS TREŚCI

stron dokumentu: 6

zestaw 1 [zam.: 08.04.2022]	2
zestaw 2 [zam.: 11.04.2022]	3
zestaw 3 [zam.: 11.04.2022]	4

zestaw 1

zam.: 8.04.2022 r.

1

[pakiet 1, poz. 1÷3](#)

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści grubość na dłoni 0,05mm?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z SWZ.

2

[pakiet 1, poz. 2](#)

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści opakowanie po 100szt?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z SWZ.

1*pakiet 3***Pytanie:**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy opakowanie zewnętrzne ma posiadać wycięcie w listku ułatwiającym otwieranie, tak jak dotychczas stosowane.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

2*pakiet 3***Pytanie:**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy na rękawicy chirurgicznej ma być fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L (lewa) i P (prawa).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

3*pakiet 2***Pytanie:**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy rękawice nitylowe mają posiadać otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią bakteriobójczą chroniącą zawartość przed kontaminacją, analogicznie jak w przypadku pakietu 5.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

4*pakiet 2***Pytanie:**

W związku ze specjalnym przeznaczeniem rękawic długich nitylowych, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie czy rękawice te mają cechować się szczególnie wyższą odpornością na rozerwanie, tj. siła zrywania min. 8N.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z SWZ.

5*pakiet 5***Pytanie:**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy rękawice nitylowe mają być odporne na penetrację alkoholi używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z SWZ.

6*pakiet 5***Pytanie:**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy rękawice nitylowe mają nie zawierając szkodliwych substancji chemicznych takich jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT potwierdzone badaniem TLC.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z SWZ.

7*SWZ: rozdział 5, pkt 5.5 (Przedmiotowe środki dowodowe)***Pytanie:**

Ze względu na fakt, że przez pandemię pojawiło się na rynku dużo wątpliwej jakości rękawic prosimy o informację czy Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawców o próbki bądź materiały informacyjne w celu weryfikacji zaoferowanych produktów?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ oraz Ogłoszenia o zamówieniu.

Rozdział 5 pkt 5.5 SWZ: Przedmiotowe środki dowodowe

Zamawiający nie wymaga złożenia przedmiotowych środków dowodowych.

1

*pakiet 3, poz. 1***Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne,

bezlateksowe, neoprenowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz w technologii Dermashield, teksturowane, kolor kremowy, kształt anatomiczny, mankiet rolowany z technologią Surefit, o grubości ścianki na palcu: 0,14mm, na dłoni: 0,13mm, mankiecie:0,14mm, długość min. 300mm, AQL max 0,65, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B),5-piktogramy na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, przebadane na min 20 substancji chemicznych wg EN ISO 374, w tym jodopowidon 10%, glukonianchlorheksydyny 4%, formaldehyd 37%, kwas nadoctowy 39% - min 4 poziom odporności, 70% etanol i 75% izopropanol-poziom min 1, zgodne z EN 420, EN 421, EN 455-1,2,3,4, EN 556, odporne na min 25 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym 1 umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z SWZ.

2

*pakiet 3, poz. 2***Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne,

bezlateksowe, neoprenowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz w technologii Dermashield, teksturowane, kolor kremowy, kształt anatomiczny, mankiet rolowany z technologią Surefit, o grubości ścianki na palcu: 0,14mm, na dłoni: 0,13mm, mankiecie:0,14mm, długość min. 300mm, AQL max 0,65, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B),5-piktogramy na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, przebadane na min 20 substancji chemicznych wg EN ISO 374, w tym jodopowidon 10%, glukonianchlorheksydyny 4%, formaldehyd 37%, kwas nadoctowy 39% - min 4 poziom odporności, 70% etanol i 75% izopropanol-poziom min 1, zgodne z EN 420, EN 421, EN 455-1,2,3,4, EN 556, odporne na min 25 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym 1 umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z SWZ.

3

*pakiet 3, poz. 1***Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne,

bezlateksowe, neoprenowo-poliizoprenowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz w technologii Dermashield, teksturowane, kolor kremowy, kształt anatomiczny, ergonomiczne-potwierdzone oświadczeniem producenta, mankiet rolowany z technologią Surefit, o grubości ścianki na palcu: 0,21 mm, na dłoni 0,19 mm, mankiecie:0,16mm, długość min. 300mm, AQL max 0,65, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1,5, EN 420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, ISO 11137-1, odporne na min 25 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, pozbawione akceleratora DPG, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym 1 umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z SWZ.

4

[pakiet 3, poz. 2](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne,

bezlateksowe, neoprenowo-poliizoprenowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz w technologii Dermashield, teksturowane, kolor kremowy, kształt anatomiczny, ergonomiczne-potwierdzone oświadczeniem producenta, mankiet rolowany z technologią Surefit, o grubości ścianki na palcu: 0,21 mm, na dłoni 0,19 mm, mankiecie:0,16mm, długość min. 300mm, AQL max 0,65, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1,5, EN 420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, ISO 11137-1, odporne na min 25 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, pozbawione akceleratora DPG, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym 1 umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z SWZ.

5

[pakiet 4, poz. 1](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści rękawice sterylne,

lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane wewnątrz w technologii Dermashield (silikonowane, pokryte poliuretanem), teksturowane na palcach i dłoni, kolor biały, kształt anatomiczny, mankiet rolowany z opaską lepłą zapobiegającą zsuwaniu się (Surefit), o grubości ścianki na palcu: 0,25±0,03 mm, na dłoni 0,21±0,02 mm, mankiecie:0,17±0,02, długość min. 285mm, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych- max 30µg/g, pozbawione alergenów lateksowych Hev b1,b3,b5- potwierdzone testem FitKit, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, pozbawione pirogenów zgodnie z ISO 10993-10, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B), EN 420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, ISO 11137-1, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 i ASTM F1671 oraz wg testów warunkach dynamicznych AVPP, odporne na min 25 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z SWZ.

6

[pakiet 4, poz. 1](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne,

lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz, mikroteksturowane, kolor biały, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, o grubości ścianki na palcu: 0,22±0,03 mm, na dłoni 0,18±0,03 mm, mankiecie: 0,15±0,03 mm, długość min 285mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 14N- badania z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- max 20 µg/g (wg EN 455-3)-badania z jednostki niezależnej, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1(typ B),5, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne przez min 240 min na przenikanie min 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978-wyniki badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z SWZ.

7

[pakiet 4, poz. 1](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne,

bezlateksowe, neoprenowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz w technologii Dermashield, teksturowane, kolor kremowy, kształt anatomiczny, mankiet rolowany z technologią Surefit, o grubości ścianki na palcu: 0,14mm, na dłoni: 0,13mm, mankiecie:0,14mm, długość min. 300mm, AQL max 0,65, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1 (typ B), 5-piktogramy na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, przebadane na min 20 substancji chemicznych wg EN ISO 374, w tym jodopowidon 10%, glukonianchlorheksydyny 4%, formaldehyd 37%, kwas nadoctowy 39% - min 4 poziom odporności, 70% etanol i 75% izopropanol-poziom min 1, zgodne z EN 420, EN 421, EN 455-1,2,3,4, EN 556, odporne na min 25 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym 1 umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z SWZ.

8

[pakiet 4, poz. 1](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne,

bezlateksowe, neoprenowo-poliizoprenowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz w technologii Dermashield, teksturowane, kolor kremowy, kształt anatomiczny, ergonomiczne-potwierdzone oświadczeniem producenta, mankiet rolowany z technologią Surefit, o grubości ścianki na palcu: 0,21 mm, na dłoni 0,19 mm, mankiecie:0,16mm, długość min. 300mm, AQL max 0,65, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1,5, EN 420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, ISO 11137-1, odporne na min 25 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, pozbawione akceleratora DPG, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym 1 umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z SWZ.