

BZP.38.382-22.13.24

Jastrzębie – Zdrój, 24.06.2024r.

### Do wszystkich Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego na  
**Dostawę rękawic medycznych, (BZP.38.382-22.24).**

### WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ ORAZ ZMIANA TREŚCI SWZ Z DNIA 24.06.2024r.

W związku ze złożonymi pytaniami odnośnie Specyfikacji Warunków Zamówienia, na podstawie art. 135 ust. 1, 2 i 6 oraz art. 137 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2023r. poz. 1605 ze zm.), Zamawiający wyjaśnia co następuje oraz wprowadza do SWZ następujące zmiany:

#### **Pytanie nr 1 dot. Pakietu nr 1:**

Czy Zamawiający dopuści  $AQL \leq 1,5$ ? Pozostałe parametry zgodne.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

#### **Pytanie nr 2 dot. Pakietu nr 1:**

Czy Zamawiający dopuści rękawice odporne na przenikanie alkoholi używanych w środkach dezynfekcyjnych (etanol 10% na poziomie min 6 oraz izopropanol 70% min. poziom 2 lub izopropanol 90% na poziomie min 1)?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

#### **Pytanie nr 3 dot. Pakietu nr 1:**

Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie a'200 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

#### **Pytanie nr 4 dot. Pakietu nr 2:**

Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za sztukę z przeliczeniem do 97.600 sztuk, z podaniem ceny jednostkowej netto do 4 miejsc po przecinku z równoczesnym podaniem wartości netto i brutto do dwóch miejsc po przecinku?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób:

w Pakiecie nr 2 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w kolumnie „J.m.” oraz „Ilość opakowań” zmienia zapis z:

J.m.	Ilość opakowań
op = 250 (200) szt	390 (op. po 250 szt.) lub 488 (op. po 200 szt.)

który otrzymuje brzmienie:

J.m.	Ilość opakowań/sztuk
op = 250 (200) szt lub szt.	<b>390 (op. po 250 szt.) lub 488 (op. po 200 szt.) lub 97 500 szt.</b>

**Pytanie nr 5 dot. Pakietu nr 4:**

Czy Zamawiający dopuści Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, z warstwą pielęgnacyjną z zawartością witaminy E, olejku migdałowego i gliceryny, o działaniu nawilżającym potwierdzonym badaniami w niezależnym laboratorium, chlorowane od wewnątrz, kolor chabrowy, mikrotekstura na całej rękawicy plus dodatkowa tekstura na końcach palców, grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,10mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, na mankiecie 0,06+/- 0,01 mm, AQL 1.0, siła zrywu min 6N wg EN 455. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie min. 8 substancji chemicznych wg. EN 16523-1, w tym odporne na 2 kwasy na min. 5 poziomie, odporne na 70% alkohol izopropylowy oraz 70% alkohol etylowy min. na poziomie 1. Przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 6 dot. Pakietu nr 5:**

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 rękawice w klasie Is?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 7 dot. Pakietu nr 6:**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,17mm+/-0,01, na dłoni 0,14mm+/-0,01, na mankiecie 0,11mm+/-0,01, zawartość protein  $\leq 30\mu\text{g/g}$ ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 8 dot. Pakietu nr 6:**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,21mm+/-0,02, na dłoni 0,18mm+/-0,01?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 9 dot. Pakietu nr 7:**

Czy Zamawiający dopuści rękawice typ B wg EN ISO 374-1?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 10 dot. Pakietu nr 7:**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,20mm+/-0,02, na dłoni 0,18mm+/-0,02, na mankiecie 0,16mm+/-0,02, o sile zrywu po starzeniu min. 13N, mankiet rolowany zapobiegający zsuwaniu się?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 11 dot. Pakietu nr 9:**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,36mm+/-0,04, na dłoni 0,31mm+/-0,03, na mankiecie 0,23mm+/-0,03?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 12 dot. Pakietu nr 6:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu równoważnego:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak: tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice spełniające następujące parametry: polimeryzowane od wewnątrz, gładkie z wykończeniem z mikroteksturą, kolor naturalnego lateksu, kształt anatomiczny, mankiet prosty z opaską lepłą adhezywną, zapobiegającą zsuwaniu się rękawicy, typowa grubość ścianki na palcu: 0,22±0,01mm, na dłoni 0,20±0,02mm, mankiecie: 0,20±0,02mm, długość typowa min 280 mm, siła zrywania po starzeniu min. 14,0 N wg EN 455-2 "lub równoważnej"; Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną"; AQL max 0,65; niski poziom protein lateksowych - poniżej 10 µg/g; sterylizowane radiacyjnie. Opakowanie zewnętrzne jałowe foliowe; rękawice składane na pół, opakowanie 50 par pakowane w dyspenser możliwością przechowywania poziomo lub pionowo, wyposażony w 2 otwory do pobierania, 1 otwór dodatkowy do zwrotu nieużytych rękawic - objętość dyspensera nie większa niż 6 000cm<sup>3</sup> co powoduje oszczędność miejsca na półce nawet o 54% i mniejszą ilość odpadów do utylizacji.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób:

w Pakiecie nr 6 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w kolumnie „Przedmiot zamówienia” zmienia zapis z:

Przedmiot zamówienia
Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak : tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice spełniające następujące parametry: polimeryzowane od wewnątrz, mikroteksturowane, kolor biały/kremowy, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, średnia grubość ścianki na palcu: 0,22±0,01mm, na dłoni 0,19±0,01mm, mankiecie: 0,16±0,02mm, długość min 280 mm, siła zrywania po starzeniu min. 14,0 N wg EN 455-2 "lub równoważnej"; Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną"; AQL max 0,65; niski poziom protein lateksowych - <b>max 20 µg/g</b> ; sterylizowane radiacyjnie. Opakowanie zewnętrzne jałowe foliowe;

opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni. lub Rękawice mogą być pakowane podwójnie, w zewnętrzne opakowanie hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Opakowanie 50 par.

który otrzymuje brzmienie:

Przedmiot zamówienia
<p>Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak : tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice spełniające następujące parametry: polimeryzowane od wewnątrz, mikroteksturowane, kolor biały/kremowy, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, średnia grubość ścianki na palcu: <math>0,22 \pm 0,01</math> mm, na dłoni <math>0,19 \pm 0,01</math> mm, mankiecie: <math>0,16 \pm 0,02</math> mm, długość min 280 mm, siła zrywania po starzeniu min. 14,0 N wg EN 455-2 "lub równoważnej"; Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną"; AQL max 0,65; niski poziom protein lateksowych - <b>max 20 µg/g</b>; sterylizowane radiacyjnie. Opakowanie zewnętrzne jałowe foliowe; opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni. lub Rękawice mogą być pakowane podwójnie, w zewnętrzne opakowanie hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Opakowanie 50 par.</p> <p>lub</p> <p>Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak: tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice spełniające następujące parametry: polimeryzowane od wewnątrz, gładkie z wykończeniem z mikroteksturą, kolor naturalnego lateksu, kształt anatomiczny, mankiet prosty z opaską lepłą adhezyjną, zapobiegającą zsuwaniu się rękawicy, typowa grubość ścianki na palcu: <math>0,22 \pm 0,01</math> mm, na dłoni <math>0,20 \pm 0,02</math> mm, mankiecie: <math>0,20 \pm 0,02</math> mm, długość typowa min 280 mm, siła zrywania po starzeniu min. 14,0 N wg EN 455-2 "lub równoważnej"; Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną"; AQL max 0,65; niski poziom protein lateksowych - poniżej 10 µg/g; sterylizowane radiacyjnie. Opakowanie zewnętrzne jałowe foliowe; rękawice składane na pół, opakowanie 50 par pakowane w dispenser z możliwością przechowywania poziomo lub pionowo, wyposażony w 2 otwory do pobierania, 1 otwór dodatkowy do zwrotu nieużytych rękawic - objętość dyspensera nie większa niż <math>6\ 000\text{cm}^3</math> co powoduje oszczędność miejsca na półce nawet o 54% i mniejszą ilość odpadów do utylizacji.</p>

**Pytanie nr 13 dot. Pakietu nr 6:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu równoważnego :

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak: tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice spełniające następujące parametry: polimeryzowane od wewnątrz, gładkie z mikroteksturą, kolor naturalnego lateksu, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, typowa grubość ścianki na palcu:  $0,22 \pm 0,03$  mm, na dłoni  $0,18 \pm 0,03$  mm, mankiecie:  $0,15 \pm 0,02$  mm, długość typowa min 280 mm, siła zrywania po starzeniu min. 13,0 N wg EN 455-2 "lub równoważnej"; Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną"; AQL max 0,65; niski poziom protein lateksowych - poniżej 10 µg/g; sterylizowane radiacyjnie. Opakowanie zewnętrzne jałowe foliowe; rękawice składane na pół, opakowanie 50

par pakowane w dyspenser możliwością przechowywania poziomo lub pionowo, wyposażony w 2 otwory do pobierania, 1 otwór dodatkowy do zwrotu nieużytych rękawic – objętość dyspensera nie większa niż 6 000cm<sup>3</sup> co powoduje oszczędność miejsca na półce nawet o 54% i mniejszą ilość odpadów do utylizacji.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób:

w Pakiecie nr 6 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w kolumnie „Przedmiot zamówienia” zmienia zapis z:

Przedmiot zamówienia
Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak : tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice spełniające następujące parametry: polimeryzowane od wewnątrz, mikroteksturowane, kolor biały/kremowy, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, średnia grubość ścianki na palcu: 0,22±0,01mm, na dłoni 0,19±0,01 mankiecie: 0,16±0,02mm, długość min 280 mm, siła zrywania po starzeniu min. 14,0 N wg EN 455-2 "lub równoważnej"; Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną"; AQL max 0,65; niski poziom protein lateksowych - <b>max 20 µg/g</b> ; sterylizowane radiacyjnie. Opakowanie zewnętrzne jałowe foliowe; opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni. lub Rękawice mogą być pakowane podwójnie, w zewnętrzne opakowanie hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Opakowanie 50 par. lub Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak: tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice spełniające następujące parametry: polimeryzowane od wewnątrz, gładkie z wykończeniem z mikroteksturą, kolor naturalnego lateksu, kształt anatomiczny, mankiet prosty z opaską lepłą adhezyjną, zapobiegającą zsuwaniu się rękawicy, typowa grubość ścianki na palcu: 0,22±0,01mm, na dłoni 0,20±0,02 mankiecie: 0,20±0,02mm, długość typowa min 280 mm, siła zrywania po starzeniu min. 14,0 N wg EN 455-2 "lub równoważnej"; Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną"; AQL max 0,65; niski poziom protein lateksowych - poniżej 10 µg/g; sterylizowane radiacyjnie. Opakowanie zewnętrzne jałowe foliowe; rękawice składane na pół, opakowanie 50 par pakowane w dyspenser możliwością przechowywania poziomo lub pionowo , wyposażony w 2 otwory do pobierania, 1 otwór dodatkowy do zwrotu nieużytych rękawic – objętość dyspensera nie większa niż 6 000cm <sup>3</sup> co powoduje oszczędność miejsca na półce nawet o 54% i mniejszą ilość odpadów do utylizacji.

który otrzymuje brzmienie:

Przedmiot zamówienia
----------------------

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak : tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice spełniające następujące parametry: polimeryzowane od wewnątrz, mikroteksturowane, kolor biały/kremowy, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, średnia grubość ścianki na palcu:  $0,22 \pm 0,01$  mm, na dłoni  $0,19 \pm 0,01$  mm, mankiecie:  $0,16 \pm 0,02$  mm, długość min 280 mm, siła zrywania po starzeniu min. 14,0 N wg EN 455-2 "lub równoważnej"; Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną"; AQL max 0,65; niski poziom protein lateksowych - **max 20 µg/g**; sterylizowane radiacyjnie. Opakowanie zewnętrzne jałowe foliowe; opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni. lub Rękawice mogą być pakowane podwójnie, w zewnętrzne opakowanie hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Opakowanie 50 par.

lub

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak: tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice spełniające następujące parametry: polimeryzowane od wewnątrz, gładkie z wykończeniem z mikroteksturą, kolor naturalnego lateksu, kształt anatomiczny, mankiet prosty z opaską lepłą adhezyjną, zapobiegającą zsuwaniu się rękawicy, typowa grubość ścianki na palcu:  $0,22 \pm 0,01$  mm, na dłoni  $0,20 \pm 0,02$  mm, mankiecie:  $0,20 \pm 0,02$  mm, długość typowa min 280 mm, siła zrywania po starzeniu min. 14,0 N wg EN 455-2 "lub równoważnej"; Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną"; AQL max 0,65; niski poziom protein lateksowych - poniżej 10 µg/g; sterylizowane radiacyjnie. Opakowanie zewnętrzne jałowe foliowe; rękawice składane na pół, opakowanie 50 par pakowane w dispenser możliwością przechowywania poziomo lub pionowo, wyposażony w 2 otwory do pobierania, 1 otwór dodatkowy do zwrotu nieużytych rękawic - objętość dyspensera nie większa niż  $6\ 000\text{cm}^3$  co powoduje oszczędność miejsca na półce nawet o 54% i mniejszą ilość odpadów do utylizacji.

lub

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak: tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice spełniające następujące parametry: polimeryzowane od wewnątrz, gładkie z mikroteksturą, kolor naturalnego lateksu, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, typowa grubość ścianki na palcu:  $0,22 \pm 0,03$  mm, na dłoni  $0,18 \pm 0,03$  mm, mankiecie:  $0,15 \pm 0,02$  mm, długość typowa min 280 mm, siła zrywania po starzeniu min. 13,0 N wg EN 455-2 "lub równoważnej"; Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną"; AQL max 0,65; niski poziom protein lateksowych - poniżej 10 µg/g; sterylizowane radiacyjnie. Opakowanie zewnętrzne jałowe foliowe; rękawice składane na pół, opakowanie 50 par pakowane w dispenser możliwością przechowywania poziomo lub pionowo, wyposażony w 2 otwory do pobierania, 1 otwór dodatkowy do zwrotu nieużytych rękawic - objętość dyspensera nie większa niż  $6\ 000\text{cm}^3$  co powoduje oszczędność miejsca na półce nawet o 54% i mniejszą ilość odpadów do utylizacji.

#### **Pytanie nr 14 dot. Pakietu nr 7:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu równoważnego:

Rękawice chirurgiczne neoprenowe, bezlateksowe, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak: tiuramy, ZMBT oraz MBT. Bezpudrowe,

zewnątrzną powierzchnią gładką z mikroteksturovanym wykończeniem, kolor zielony; Typ A wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", AQL max 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, typowa grubość: na palcu 0,19 mm±0,02, na dłoni 0,18±0,02mm, na mankiecie 0,15±0,02 mm, wytrzymałość po starzeniu min. 15,0 N wg EN 455-2 "lub równoważną", mankiet prosty z opaską lepnią adhezyjną zapobiegającą zsuwaniu się rękawicy. Opakowanie zewnętrzne jałowe foliowe; rękawice składane na pół, opakowanie 50 par pakowane w dyspenser z możliwością przechowywania poziomo lub pionowo, wyposażony w 2 otwory do pobierania, 1 otwór dodatkowy do zwrotu nieużytych rękawic - objętość dyspensera nie większa niż 6 000cm<sup>3</sup> co powoduje oszczędność miejsca na półce nawet o 54% i mniejszą ilość odpadów do utylizacji.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób:

w Pakiecie nr 7 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w kolumnie „Przedmiot zamówienia” zmienia zapis z:

Przedmiot zamówienia
Rękawice chirurgiczne neoprenowe, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak: tiuramy, ZMBT oraz MBT. Bezpułdrowe, zewnętrzna powierzchnia gładka, chwytana, jasnobrązowe; Typ A wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", AQL max 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średnia grubość: na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,16mm, na mankiecie 0,14mm, wytrzymałość po starzeniu min. 15,0 N wg EN 455-2 "lub równoważną", mankiet rolowany z wewnętrzną powierzchnią zapobiegającą zsuwaniu się. Opakowanie zewnętrzne jałowe foliowe; opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni. lub Rękawice mogą być pakowane podwójnie, w zewnętrzne opakowanie hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Opakowanie 50 par.

który otrzymuje brzmienie:

Przedmiot zamówienia
Rękawice chirurgiczne neoprenowe, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak: tiuramy, ZMBT oraz MBT. Bezpułdrowe, zewnętrzna powierzchnia gładka, chwytana, jasnobrązowe; Typ A wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", AQL max 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średnia grubość: na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,16mm, na mankiecie 0,14mm, wytrzymałość po starzeniu min. 15,0 N wg EN 455-2 "lub równoważną", mankiet rolowany z wewnętrzną powierzchnią zapobiegającą zsuwaniu się. Opakowanie zewnętrzne jałowe foliowe; opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni. lub Rękawice mogą być pakowane podwójnie, w zewnętrzne opakowanie hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Opakowanie 50 par.
<b>lub</b> Rękawice chirurgiczne neoprenowe, bezlateksowe, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak: tiuramy, ZMBT oraz MBT. Bezpułdrowe, zewnętrzna powierzchnia gładka z mikroteksturovanym wykończeniem, kolor zielony; Typ A wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", AQL max

0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, typowa grubość: na palcu 0,19 mm±0,02, na dłoni 0,18±0,02mm, na mankiecie 0,15±0,02 mm, wytrzymałość po starzeniu min. 15,0 N wg EN 455-2 "lub równoważną", mankiet prosty z opaską lepną adhezyjną zapobiegającą zsuwaniu się rękawicy. Opakowanie zewnętrzne jałowe foliowe; rękawice składane na pół, opakowanie 50 par pakowane w dyspenser możliwością przechowywania poziomo lub pionowo, wyposażony w 2 otwory do pobierania, 1 otwór dodatkowy do zwrotu nieużytych rękawic – objętość dyspensera nie większa niż 6 000cm<sup>3</sup> co powoduje oszczędność miejsca na półce nawet o 54% i mniejszą ilość odpadów do utylizacji.

**Pytanie nr 15 dot. Pakietu nr 7:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu równoważnego :

Rękawice chirurgiczne neoprenowo - poliizoprenowe, bezlateksowe, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak: tiuramy, ZMBT oraz MBT. Bezpudrowe, zewnętrzna powierzchnia gładka z mikroteksturovanym wykończeniem, kolor naturalny; Typ A wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", AQL max 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, typowa grubość: na palcu 0,21 mm±0,03, na dłoni 0,19±0,03mm, na mankiecie 0,16±0,02 mm, wytrzymałość przed starzeniem min. 15,0 N wg EN 455-2 "lub równoważną", mankiet rolowany z opaską lepną adhezyjną zapobiegającą zsuwaniu się rękawicy. Opakowanie zewnętrzne jałowe foliowe; rękawice składane na pół, opakowanie 50 par pakowane w dyspenser możliwością przechowywania poziomo lub pionowo, wyposażony w 2 otwory do pobierania, 1 otwór dodatkowy do zwrotu nieużytych rękawic – objętość dyspensera nie większa niż 6 000cm<sup>3</sup> co powoduje oszczędność miejsca na półce nawet o 54% i mniejszą ilość odpadów do utylizacji.

**Odpowiedź:**

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób:

w Pakiecie nr 7 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w kolumnie „Przedmiot zamówienia” zmienia zapis z:

<b>Przedmiot zamówienia</b>
Rękawice chirurgiczne neoprenowe, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak: tiuramy, ZMBT oraz MBT. Bezpudrowe, zewnętrzna powierzchnia gładka, chwytna, jasnobrązowe; Typ A wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", AQL max 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średnia grubość: na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,16mm, na mankiecie 0,14mm, wytrzymałość po starzeniu min. 15,0 N wg EN 455-2 "lub równoważną", mankiet rolowany z wewnętrzną powierzchnią zapobiegającą zsuwaniu się. Opakowanie zewnętrzne jałowe foliowe; opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni. lub Rękawice mogą być pakowane podwójnie, w zewnętrzne opakowanie hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Opakowanie 50 par. lub Rękawice chirurgiczne neoprenowe, bezlateksowe, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak: tiuramy, ZMBT oraz MBT. Bezpudrowe, zewnętrzna powierzchnia gładka z mikroteksturovanym wykończeniem, kolor zielony; Typ A wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", AQL max 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, typowa grubość: na palcu 0,19



mm±0,02, na dłoni 0,18±0,02mm, na mankiecie 0,15±0,02 mm, wytrzymałość po starzeniu min. 15,0 N wg EN 455-2 "lub równoważną", mankiet prosty z opaską lepną adhezyjną zapobiegającą zsuwaniu się rękawicy. Opakowanie zewnętrzne jałowe foliowe; rękawice składane na pół, opakowanie 50 par pakowane w dyspenser możliwością przechowywania poziomo lub pionowo, wyposażony w 2 otwory do pobierania , 1 otwór dodatkowy do zwrotu nieużytych rękawic – objętość dyspensera nie większa niż 6 000cm<sup>3</sup> co powoduje oszczędność miejsca na półce nawet o 54% i mniejszą ilość odpadów do utylizacji.

który otrzymuje brzmienie:

<b>Przedmiot zamówienia</b>
<p>Rękawice chirurgiczne neoprenowe, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak: tiuramy, ZMBT oraz MBT. Bezpułdrowe, zewnętrzna powierzchnia gładka, chwytna, jasnobrązowe; Typ A wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", AQL max 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średnia grubość: na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,16mm, na mankiecie 0,14mm, wytrzymałość po starzeniu min. 15,0 N wg EN 455-2 "lub równoważną", mankiet rolowany z wewnętrzną powierzchnią zapobiegającą zsuwaniu się. Opakowanie zewnętrzne jałowe foliowe; opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni. lub Rękawice mogą być pakowane podwójnie, w zewnętrzne opakowanie hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Opakowanie 50 par.</p> <p>lub</p> <p>Rękawice chirurgiczne neoprenowe, bezlateksowe, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak: tiuramy, ZMBT oraz MBT. Bezpułdrowe, zewnętrzna powierzchnia gładka z mikroteksturovanym wykończeniem, kolor zielony; Typ A wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", AQL max 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, typowa grubość: na palcu 0,19 mm±0,02, na dłoni 0,18±0,02mm, na mankiecie 0,15±0,02 mm, wytrzymałość po starzeniu min. 15,0 N wg EN 455-2 "lub równoważną", mankiet prosty z opaską lepną adhezyjną zapobiegającą zsuwaniu się rękawicy. Opakowanie zewnętrzne jałowe foliowe; rękawice składane na pół, opakowanie 50 par pakowane w dyspenser możliwością przechowywania poziomo lub pionowo, wyposażony w 2 otwory do pobierania , 1 otwór dodatkowy do zwrotu nieużytych rękawic – objętość dyspensera nie większa niż 6 000cm<sup>3</sup> co powoduje oszczędność miejsca na półce nawet o 54% i mniejszą ilość odpadów do utylizacji.</p> <p>lub</p> <p>Rękawice chirurgiczne neoprenowo - poliizoprenowe, bezlateksowe, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak: tiuramy, ZMBT oraz MBT. Bezpułdrowe, zewnętrzna powierzchnia gładka z mikroteksturovanym wykończeniem, kolor naturalny; Typ A wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", AQL max 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, typowa grubość: na palcu 0,21 mm±0,03, na dłoni 0,19±0,03mm, na mankiecie 0,16±0,02 mm, wytrzymałość przed starzeniem min. 15,0 N wg EN 455-2 "lub równoważną", mankiet rolowany z opaską lepną adhezyjną zapobiegającą zsuwaniu się rękawicy. Opakowanie zewnętrzne jałowe foliowe; rękawice składane na pół, opakowanie 50 par pakowane w dyspenser możliwością przechowywania poziomo lub pionowo , wyposażony w 2 otwory do pobierania , 1 otwór dodatkowy do zwrotu nieużytych</p>

rękawic – objętość dyspensera nie większa niż 6 000cm<sup>3</sup> co powoduje oszczędność miejsca na półce nawet o 54% i mniejszą ilość odpadów do utylizacji.

**Pytanie nr 16 dot. Pakietu nr 1:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych, diagnostycznych i ochronnych, bezpudrowych, jednorazowych, koloru niebiesko-fioletowego. Pasujących na prawą i lewą dłoń. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, mankiet rolowany. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, **Typ C** wg EN ISO 374-1. **AQL 1,0, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 min. 7,1N.** Grubość na palcach min. 0,10 ±0,02 mm. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie EN 374-5. Gramatura dla rozmiaru M min. 3,5g /1 rękawica. Przebadane na penetrację **min. 14 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (potwierdzone informacją na opakowaniu).** **Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji.** Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywnością, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. **Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, potwierdzone informacją na opakowaniu. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu.** Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 17 dot. Pakietu nr 2:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowych, nitrylowych mikroteksturowanych z dodatkową teksturą na końcach palców. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń, mankiet rolowany. Cienkie (grubość max. 0,10 mm), co gwarantujące najlepsze czucie. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. **Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Wysokoodporne na penetrację alkoholi używanych w środkach do dezynfekcji takich jak: Izopropanol 70%, Etanol 20% na najwyższym poziomie odporności - poziom 6.** Miękkie i elastyczne, niezrywające się podczas nakładania. AQL 1,0, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 ≥ 6,0N. Odporne na penetrację min. 15 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1, przebadane na penetrację min. 14 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978 w tym co najmniej Doksorubicyna, Ifosfamid, Mitoksantron, Cytarabina. Przebadane na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 i EN ISO 374-5. **Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak : tiuramy, MBT, ZMBT potwierdzone badaniem TLC.** Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 18 dot. Pakietu nr 3:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowych, lateksowych. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na

końcach palców. Powierzchnia wewnętrzna ułatwiająca zakładanie. Grubość na palcach min. 0,11 mm, grubość na dłoni min. 0,09 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, **AQL 1.0**, siła zrywania zgodnie z EN 455-2  $\geq 6,5N$ . Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. **Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją.** Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, **Typ B wg EN ISO 374-1.** Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 6 substancji na poziomie co najmniej 4), **w tym całkowicie odporne na penetrację substancji tj. poziom 6 dla 30% Nadtlenek wodoru (woda utleniona) oraz 37% Formaldehyd, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej.** Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN 374-5. **Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane w zakładzie z wdrożonym ISO 22000 – informacja na opakowaniu, zgodne z REG. 1935/2004).** Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 19 dot. Pakietu nr 4:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczno-ochronnych, niesterylnych nitrylowych, bezpudrowych z **wewnętrzną warstwą łagodząco - nawilżająco - natłuszczającą z koloidalnego roztworu z owsa w kolorze jasnozielonym.** Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Mankiet równomiernie rolowany. Grubość zgodnie z EN 455-2, mierzona podwójnie: palec: min. 0,10 mm; dłoń: 0,09 mm, mankiet 0,08 mm, długość min 240 mm, AQL 1.0. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, **Typ C wg EN ISO 374-1.** Odporne przez min. 120 min. na przenikanie min. 7 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 (raport z niezależnego laboratorium) lub równoważną oraz **przebadane na penetrację cytostatyków, min. 30 substancji, zgodnie z ASTM D 6978, potwierdzone raportem z niezależnego laboratorium.** Odporne na penetrację wirusów w zgodnie z EN 374-5. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. **Otwór podawczy zabezpieczony folią o właściwościach antybakteryjnych potwierdzonych badaniami. Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej.** Opakowanie po 250 szt. (XL po 230 szt.).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 20 dot. Pakietu nr 4:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczno-ochronnych, nitrylowych bezpudrowych z **wewnętrzną warstwą ochronno-nawilżającą zawierającą koloidalny wyciąg z owsa**, kolor niebiesko-szary, AQL 1,0 – fabryczny nadruk na opakowaniu. Wykonane z miękkiego i elastycznego materiału zapewniającego wysoką wytrzymałość i bardzo dobre czucie. **Substancje wymienione w rękawicach uznane przez USP jako środek ochronny skóry.** Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń, mankiet rolowany, dobrze przylegające do dłoni użytkownika. Cienkie, grubość na palcu 0,09 +/- 0,02mm, na dłoni 0,07 +/- 0,02mm, długość min. 240 mm. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania dzięki pakowaniu mechanicznemu (ograniczenie kontaminacji) w sposób uporządkowany, potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii

III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne przez min 60 min. na przenikanie 30% nadtlenu wodoru i min 240 min 37% formaldehydu zgodnie z normą EN 16523-1. Przebadane na przenikanie min. 12 leków cytostatycznych wg. ASTM D 6978, w tym odporne przez min. 20 min. na przenikalność Karmustyny oraz Tiotepty. Odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów wg. EN ISO 374-5 oraz przenikalność wirusów zgodnie z ASTM F 1671. **Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic oraz poglądowa grafika ułatwiająca dobór rozmiaru fabrycznie nadrukowana na opakowaniu. Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji. Producent stosuje systemy zarządzania zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją.** Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie na ściankach dyspensera, pakowane po 200 sztuk.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 21 dot. Pakietu nr 6:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną wielowarstwową powłoką polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,22 - 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, **poziom protein <10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy)**, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. Długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, **typ B wg EN ISO 374-1**. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. **Odporne na penetrację min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz na penetrację min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R).** Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 22 dot. Pakietu nr 6:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergenny poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, **typ B wg EN ISO 374-1**. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. **Odporne na przenikanie min. 7 substancji chemicznych z czasem przenikania >480 min zgodnie z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 (raport wystawiony przez jednostkę notyfikowaną).** **Odporne na przenikanie min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium).** Wolne od chemicznych

akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Produkowane zgodnie z ISO 13485 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. **Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R).** Opakowanie 50 par. **Rozmiary 5,5-9,0.**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 23 dot. Pakietu nr 7:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, polichloroprenowych (neoprenowych), bezpydrowych, z **warstwą wewnętrzną nitylową, dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC.** AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, średnia grubość: na palcu 0,17 mm, na dłoni i mankiecie  $\geq 0,14$  mm, długość min. 280-296 mm (dopasowana do rozmiaru). **Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami,** opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, **typ min. B wg EN ISO 374-1.** Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancje na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z EN 374-5. Odporne na przenikanie min. 10 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (**informacja fabrycznie nadrukowana na wewnętrznym opakowaniu jednostkowym**). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 24 dot. Pakietu nr 8:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 1 rękawic chirurgicznych, ortopedycznych, lateksowych bezpydrowych o **podwyższonej chwytności z powłoką polimeru akrylowo-hydrożelowego ułatwiająca zakładanie, dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC.** Średnia grubość: na palcu 0,34 mm, na dłoni 0,24 mm, na mankiecie 0,21 mm, długość min. 280-295 mm dopasowana do rozmiaru, **średnia siła zrywania min. 34 N.** AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, brązowe, poziom protein  $< 10$   $\mu\text{g/g}$  rękawicy (badania niezależnego laboratorium). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na **poziomie 6 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1.** Odporne na przenikanie min. 25 substancji chemicznych zgodnie z ASTM F 739 lub EN 16523-1 oraz na przenikanie min. 13 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (raporty z wynikami badań). **Odporność na przekłucia  $> 5\text{N}$ .** Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 40 par. Rozmiary 6,0-9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 25 dot. Pakietu nr 8:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 2 rękawic chirurgicznych, lateksowych

bezpudrowych do systemu podwójnego zakładania jako rękawice spodnie w wyraźnie kontrastującym kolorze (zielony), z **wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci**, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Średnia grubość na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,20 mm, na mankiecie 0,17 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, **anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, poziom protein < 10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy)**, mankiet rolowany, **opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie**, długość min. 270-285 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, **typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi**, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Badania na przenikalność min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 oraz (raporty z wynikami badań) oraz badania na przenikalność min. 18 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport z wynikami badań). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. **Rozmiary 5,5-9,0**

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób:

w Pakiecie nr 8 w poz. 2 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w kolumnie „Przedmiot zamówienia” oraz „Rozmiar” zmienia zapis z:

Lp.	Przedmiot zamówienia	Rozmiar
2	Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, kolor zielony, z rolowanym mankietem, polimerowane obustronnie, powierzchnia zewnętrzna gładka, kształt anatomiczny. Wewnętrzna warstwa pielęgnująca na bazie żelu aloesowego. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 "lub równoważną" oraz EN ISO 374-5 "lub równoważną"; pozbawione tiuramów, MBT. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1 "lub równoważną". Zgodne z normą EN 374-1,2,3 "lub równoważną". Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7 oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem (EU)2017/745. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,18mm (+/- 0,03), dłoni min 0,10 mankiecie min. 0,10mm, długość min. 280mm. AQL 0,65 wg EN 455 "lub równoważną". Pakowane podwójnie - opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie.	6.0 do 8.5

który otrzymuje brzmienie:

Lp.	Przedmiot zamówienia	Rozmiar
-----	----------------------	---------



2	<p>Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, kolor zielony, z rolowanym mankietem, polimerowane obustronnie, powierzchnia zewnętrzna gładka, kształt anatomiczny. Wewnętrzna warstwa pielęgnująca na bazie żelu aloesowego. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 "lub równoważną" oraz EN ISO 374-5 "lub równoważną"; pozbawione tiuramów, MBT. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1 "lub równoważną". Zgodne z normą EN 374-1,2,3 "lub równoważną". Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7 oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem (EU)2017/745. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,18mm (+/- 0,03), dłoni min 0,10 mankiecie min. 0,10mm, długość min. 280mm. AQL 0,65 wg EN 455 "lub równoważną". Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie.</p> <p>lub</p> <p>rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe do systemu podwójnego zakładania jako rękawice spodnie w wyraźnie kontrastującym kolorze (zielony), z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Średnia grubość na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,20 mm, na mankiecie 0,17 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, poziom protein &lt; 10 ug/g rękawicy (wg EN 455-3 „lub równoważną”), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm dopasowana do rozmiaru, przebadane na przenikalność wirusów zgodnie z ASTM F 1671 „lub równoważną” oraz EN ISO 374-5, „lub równoważną”. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1 „lub równoważną”. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 „lub równoważną”. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421 „lub równoważną”. Przebadane na przenikalność min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 „lub równoważną” oraz przebadane na przenikalność min. 18 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 „lub równoważną” oraz EN 16523-1 „lub równoważną”. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par.</p>	6.0 do 8.5 lub 5.5 do 9.00
---	---	----------------------------------

**Pytanie nr 26 dot. Pakietu nr 1:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic odpornych na przenikanie alkoholi używanych w środkach dezynfekcyjnych: 70% etanol na poziomie min 1 oraz 70% izopropanol na poziomie min 1. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 27 dot. Pakietu nr 2:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o sile zrywu przed starzeniem min. 6N wg EN 455, przebadane na min. 15 cytostatyków wg ASTM D6978. Rękawice pakowane po 200 sztuk.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 28 dot. Pakietu nr 2:**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu rękawic „o kontrolowanym, niskim poziomie zanieczyszczenia mikrobiologicznego”. Rękawice diagnostyczne są niesterylnym wyrobem medycznym, więc nie określa się dla nich standardów czystości mikrobiologicznej. Obecnie obowiązujące normy produktowe w zakresie wyrobów medycznych przewidują badanie czystości mikrobiologicznej jedynie dla wyrobów sterylnych, lub przeznaczonych do sterylizacji przed użyciem, nie zaś dla wyrobów niesterylnych.

Mając na uwadze powyższe, bezpodstawnym jest wymaganie zaoferowania rękawic niesterylnych, a jednocześnie będących czystymi mikrobiologicznie.

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób:

w Pakiecie nr 2 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w kolumnie „Przedmiot zamówienia” zmienia zapis z:

Lp.	Przedmiot zamówienia
1.	Rękawice nitrylowe, bezpydrowe, niesterylne, o obniżonej grubości, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,08mm +/- 0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, na mankiecie 0,06+/- 0,01mm, AQL 1.0, siła zrywu przed starzeniem min 7N wg EN 455. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN 16523-1, EN ISO 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Przebadane na min. 37 cytostatyków wg. ASTM D6978. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III typ B. Dopuszczone do kontaktu z żywnością. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD. Rękawice o kontrolowanym, niskim poziomie zanieczyszczenia mikrobiologicznego. Opakowania umożliwiające pojedyncze wyjmowanie rękawic od spodu opakowania zawsze za mankiet, w celu ograniczenia kontaminacji. Kompatybilne z uchwytami pojedynczymi i potrójnymi z trwałego tworzywa, odpornego na środki dezynfekcyjne, mocowanymi do ściany oraz uchwytami pojedynczymi na szynę Modura. Pakowane po 250 szt. Dopuszcza się pakowane po 240 szt. dla rozmiaru XL.

który otrzymuje brzmienie:

Lp.	Przedmiot zamówienia
-----	----------------------



1.	<p>Rękawice nitylowe, bezpudrowe, niesterylne, o obniżonej grubości, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,08mm +/- 0,01mm, na dłoni 0,07 +/- 0,01 mm, na mankiecie 0,06 +/- 0,01mm, AQL 1.0, siła zrywu przed starzeniem min 7N wg EN 455. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN 16523-1, EN ISO 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Przebadane na min. 37cytostatyków wg. ASTM D6978. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III typ B.</p> <p>Dopuszczone do kontaktu z żywnością. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD. <del>Rękawice o kontrolowanym, niskim poziomie zanieczyszczenia mikrobiologicznego.</del> Opakowania umożliwiające pojedyncze wyjmowanie rękawic od spodu opakowania zawsze za mankiety, w celu ograniczenia kontaminacji. Kompatybilne z uchwytami pojedynczymi i potrójnymi z trwałego tworzywa, odpornego na środki dezynfekcyjne, mocowanymi do ściany oraz uchwytami pojedynczymi na szynę Modura. Pakowane po 250 szt. Dopuszcza się pakowane po 240 szt. dla rozmiaru XL.</p>
----	---

**Pytanie nr 29 dot. Pakietu nr 3:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o poziomie AQL ≤ 1.5. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 30 dot. Pakietu nr 5:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w pozycji 1 rękawic o sile zrywania przed starzeniem min. 7,5 N, po starzeniu min. 7,1 N. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 31 dot. Pakietu nr 6:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o grubości: na palcu 0,22 +/- 0,02 mm, na dłoni 0,19 +/- 0,02 mm. Dostępne w rozmiarach 6,0 - 9,0. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 32 dot. Pakietu nr 6:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic teksturowanych, o grubości na palcu 0,22 +/- 0,03 mm, siła zrywu po starzeniu min. 11,5 N. Rękawice będące ŚOI w typie C w EN ISO 374-1; dostępne w rozmiarach 6,0 - 9,0. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 33 dot. Pakietu nr 7:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o

powierzchni zewnętrznej teksturowanej, grubość na dłoni 0,16 +/- 0,01 mm, na mankiecie 0,14 +/- 0,01 mm, siła zrywu po starzeniu min. 11N. Rękawice będące ŚOI w typie B w EN ISO 374-1; dostępne w rozmiarach 6,0 - 9,0. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 34 dot. Pakietu nr 9:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o grubości na mankiecie 0,22 +/- 0,03 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób:

w Pakiecie nr 9 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w kolumnie „Przedmiot zamówienia” zmienia zapis z:

Lp.	Przedmiot zamówienia
1	Rękawice medyczne, lateksowe, bezpudrowe, niesterylne. Rękawice spełniające następujące parametry: teksturowane; grubość na palcach 0,38 mm (+/-0,02 mm); grubość na dłoni 0,35 mm (+/- 0,02 mm); grubość mankietu 0,22 mm (+/-0,02 mm); długość min 290 mm; mankiet równomiernie rolowany; AQL max 1,5. Odporne na przenikanie substancji chemicznych. Zgodne z normami: EN 455 "lub równoważną"; EN 420 "lub równoważną", Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną".

który otrzymuje brzmienie:

Lp.	Przedmiot zamówienia
1	Rękawice medyczne, lateksowe, bezpudrowe, niesterylne. Rękawice spełniające następujące parametry: teksturowane; grubość na palcach 0,38 mm (+/-0,02 mm); grubość na dłoni 0,35 mm (+/- 0,02 mm); grubość mankietu 0,22 mm (+/-0,03 mm); długość min 290 mm; mankiet równomiernie rolowany; AQL max 1,5. Odporne na przenikanie substancji chemicznych. Zgodne z normami: EN 455 "lub równoważną"; EN 420 "lub równoważną", Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną".

Z związku z powyższym Zamawiający zgodnie z art. 135 ust. 3 przedłuża termin składania ofert do 01.07.2024r. oraz działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób:

1) w Rozdziale 14 „Termin związania ofertą” w ust. 1 zmienia treść z:

„Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do **dnia 22.09.2024r.**”

Na:

„Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do **dnia 28.09.2024r.**”

2) w Rozdziale 16 „Sposób oraz termin składania ofert” w ust. 1 zmienia treść z:

„Ofertę wraz z załącznikami należy złożyć za pośrednictwem Platformy dostępnej pod adresem:

<https://platformazakupowa.pl/pn/wss2> w terminie **do dnia 25.06.2024r. do godziny 10:00.**"

Na:

„Ofertę wraz z załącznikami należy złożyć za pośrednictwem Platformy dostępnej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/pn/wss2> w terminie **do dnia 01.07.2024r. do godziny 10:00.**"

3) w Rozdziale nr 17 „Termin otwarcia ofert” w ust. 1 zmienia treść z:

„Otwarcie ofert nastąpi **25.06.2024r. o godzinie 10:15**, w siedzibie Zamawiającego w Biurze Zamówień Publicznych przy użyciu systemu teleinformatycznego – Platformy Zakupowej.”

Na:

„Otwarcie ofert nastąpi **01.07.2024r. o godzinie 10:15**, w siedzibie Zamawiającego w Biurze Zamówień Publicznych przy użyciu systemu teleinformatycznego – Platformy Zakupowej.”

4) w Rozdziale nr 21 „Wymagania dotyczące wadium”:

a) w ust. 2 zmienia treść z:

„Wadium należy wnieść przed upływem terminu składania ofert tj. **do dnia 25.06.2024r. do godz.: 10:00** i utrzymuje się nieprzerwanie do dnia upływu terminu związania ofertą, z wyjątkiem przypadków, o których mowa w art. 98 ust. 1 pkt 2 i 3 oraz ust. 2 ustawy.”

Na:

„Wadium należy wnieść przed upływem terminu składania ofert tj. **do dnia 01.07.2024r. do godz.: 10:00** i utrzymuje się nieprzerwanie do dnia upływu terminu związania ofertą, z wyjątkiem przypadków, o których mowa w art. 98 ust. 1 pkt 2 i 3 oraz ust. 2 ustawy.”

b) w ust. 5 zmienia treść z:

„Środki pieniężne z tytułu wadium winny wpłynąć na konto Zamawiającego **do dnia 25.06.2024r. do godz.: 10:00**. Za termin wniesienia wadium przyjmuje się moment uznania konta Zamawiającego.”

Na:

„Środki pieniężne z tytułu wadium winny wpłynąć na konto Zamawiającego **do dnia 01.07.2024r. do godz.: 10:00**. Za termin wniesienia wadium przyjmuje się moment uznania konta Zamawiającego.”

Dodatkowo Zamawiający na podstawie art. 90 ust. 1 ustawy PZP zmienia Ogłoszenie o zamówieniu w następujący sposób:

1) w Rozdziale 5 "Część zamówienia" w sekcji 5.1.12. "Warunki udzielenia zamówienia" w każdej części od LOT-001 do LOT-0011 zmienia "Termin składania ofert" oraz "Datę otwarcia" z 25/06/2024r. na 01/07/2024r.

Jednocześnie w związku z wprowadzonymi zmianami do SWZ, które prowadzą do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu, działając na podstawie art. 137 ust. 4 ustawy PZP Zamawiający przekazuje Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej „Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia o zamówieniu z dnia 24.06.2024r.”.

Załącznikiem do pisma jest:

- Specyfikacja Warunków Zamówienia po zmianach z dnia 24.06.2024r.;
- Formularz asortymentowo – cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SWZ (Pakiet nr 2 - Rękawice diagnostyczne nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, na uchwyt) po zmianach z dnia 24.06.2024r.;
- Formularz asortymentowo – cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SWZ (Pakiet nr 6 - Rękawice chirurgiczne) po zmianach z dnia 24.06.2024r.;
- Formularz asortymentowo – cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SWZ (Pakiet nr 7 - Rękawice chirurgiczne antyalergiczne) po zmianach z dnia 24.06.2024r.;
- Formularz asortymentowo – cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SWZ (Pakiet nr 8 - Rękawice chroniące przed promieniowaniem RTG oraz do podwójnego rękawiczkowania) po zmianach z dnia 24.06.2024r.;
- Formularz asortymentowo – cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SWZ (Pakiet nr 9 - Rękawice długie) po zmianach z dnia 24.06.2024r.;
- Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia z dnia 24.06.2024r.

Treść pozostałych załączników do SWZ nie ulega zmianie, a powyższe informacje należy traktować jako integralną część SWZ.

**Termin składania ofert ulega przedłużeniu do 01.07.2024r. do godziny 10:00.**

Z poważaniem