



Gliwice 2021-10-04

## Wyjaśnienia treści SWZ do postępowania na dostawy wyrobów medycznych jednorazowego użycia (nr sprawy: 158-P-21)

1. Zwracam się z prośbą o wyjaśnienia - bo nie ma takiej pozycji we wzorze umowy:  
TERMIN REALIZACJI UMOWY / chodzi o za" z zastrzeżeniem §8 ust. 1j. "

§2 ust. 1 Niniejsza umowa zostaje zawarta na czas określony : od dnia ..... do dnia 20.07.2022r. z zastrzeżeniem §8 ust. 1j

- **Zamawiający informuje, że nastąpiła omyłka pisarska, powyższe zastrzeżenie dotyczy § 10 ust. 1k.**

1. **Pyt.1 Pakiet nr 4** Mając na względzie zachowanie zasad uczciwej konkurencji, równego traktowania podmiotów ubiegających się o przedmiotowe zamówienie publiczne oraz zwiększenie konkurencyjności, a tym samym możliwość uzyskania niższych wartości ofert czy Zamawiający wyrazi zgodę na składanie ofert częściowych lub wydzieli z pakietu 4 następujące pozycje:

*nr 2- Cytrynian sodu 4% (136 mmol/l),*

*nr 3- Wodorowęglanowy dializat bezwapniowy - Dializat Ci-Ca K2,*

*nr 4-Wodorowęglanowy dializat bezwapniowy - Dializat Ci-Ca K2 Plus,*

i utworzy z nich osobny pakiet?

Podział przedmiotu Zamówienia pozwoli na wzięcie udziału w postępowaniu innym oferentom niż tylko firma Fresenius Medical Care Polska S A. oraz na zaoferowanie wyrobu medycznego w pełni kompatybilnego z aparatem Multifiltrate i Muktifiltrate Pro, używanego od lat do dnia dzisiejszego przez wiele oddziałów anestezjologii i intensywnej terapii w ośrodkach klinicznych, szpitalach specjalistycznych oraz w stacjach dializ na terenie całego kraju (np. SCCS w Zabrze, Uniwersyteckie Centrum Kliniczne Warszawskiego Uniwersytetu Medycznego).

Jednocześnie chcemy dodać, iż na życzenie Zamawiającego jesteśmy w stanie przesłać próbki dializatu, a w załączeniu dodajemy materiały informacyjne oraz zaświadczenie producenta o kompatybilności z urządzeniem Multifiltrate i Muktifiltrate Pro.

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, składanie próbek nie zostało przewidziane w niniejszym postępowaniu.**
2. **Pakiet 1, poz. 1** Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL max 1.0, grubość na palcu 0,16±0,02, na dłoni 0,14±0,02, mankiecie 0,10±0,02, długość min 280 mm. Poziom protein poniżej 80 µg/g i średnia siła zrywu przed starzeniem min. 16N (badania wg EN 455 z jednostki notyfikowanej). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. foliowe?
- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

3. **Pakiet 1, poz. 2** Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL max 1,0, grubość na palcu  $0,16\pm 0,02$ , na dłoni  $0,14\pm 0,02$ , mankiecie  $0,12\pm 0,02$ ; długość min 280 mm. Poziom protein poniżej  $90 \mu\text{g/g}$  i średnia siła zrywu przed starzeniem min. 13N (badania z jednostki notyfikowanej wg EN 455). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. foliowe?
- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
4. **Pakiet 1, poz. 3** Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe ortopedyczne sterylne, bezpudrowe, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane, kolor brązowy, kształt anatomiczny, warstwie antypoślizgowa na całej powierzchni zewnętrznej rękawicy. Grubość ścianki na palcu  $0,33\pm 0,01\text{mm}$ , na dłoni  $0,27\pm 0,02\text{mm}$ , na mankiecie  $0,22\pm 0,01\text{mm}$ , długość min 278mm, AQL: 0,65, poziom protein lateksowych poniżej  $25\mu\text{g/g}$ , średnia siła zrywu przed starzeniem min 29N, po starzeniu min 27N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, metakrylanu metylu wg EN 374-3 - poziom 2, cytostatyków zgodnie z EN 374-3 (min 5 na min. 3 poziomie odporności). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne folia. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiar 6,0-9,0?
- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**
5. **Pakiet 1, poz. 4** Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z poliizoprenu, bezpudrowe, sterylne, kolor biały, kształt anatomiczny, prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany brzeg mankietu, obustronnie polimerowane, powierzchnia zewnętrzna z warstwą antypoślizgową. Długość rękawicy min 270mm, średnia grubość rękawicy na palcu: 0,23mm, dłoni 0,21mm, mankiecie 0,16mm, siła zrywu przed starzeniem: min 14N i AQL 0,65 potwierdzone badaniami producenta wg EN 455 nie starszymi niż 2017 r. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3- potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,0-8,5?
- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**
6. **Pakiet 1, wszystkie pozycje** – Czy Zamawiający dopuści kartę techniczną lub materiały informacyjne wystawione przez Dystrybutora rękawic, jako dokumentów potwierdzających spełnienie wymagań, w zamian za badania jednostki niezależnej?
- **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**
7. **Pakiet 2, poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści rękawice, których grubość wynosi na palcu 0,12 mm?
- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**
8. **Pakiet 2, poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści rękawice mikroporowate z dodatkową teksturą na końcach palców?
- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
9. **Pakiet 2, poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści rękawice jedynie teksturowane na końcach palców?
- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

10. **Pakiet 2, poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści rękawice, których grubość wynosi na palcu  $0,08 \pm 0,01$  mm?
- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**
11. **Pakiet 2, poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści rękawice długości min. 240 mm?
- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**
12. **Pakiet 2, poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści rękawice w rozmiarze od S do XL (bez rozmiaru XXL)? Pragniemy nadmienić, że rozmiar XL ma szerokość dłoni  $\geq 110$  mm.
- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**
13. **Pakiet 2, poz. 2** – Czy Zamawiający dopuści rękawice, których grubość wynosi odpowiednio na palcu  $0,16 \pm 0,02$  mm, na dłoni  $0,09 \pm 0,02$  mm, spełniające pozostałe wymagania?
- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**
14. **Pakiet 2, poz. 2** – Czy Zamawiający dopuści rękawice, których grubość wynosi odpowiednio na palcu  $0,17 \pm 0,02$  mm, na dłoni  $0,14 \pm 0,02$  mm, spełniające pozostałe wymagania?
- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**
15. **Pakiet 2, poz. 2** – Czy Zamawiający dopuści rękawice długości min. 290 mm?
- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**
16. **Pakiet 2, poz. 3 oraz 4** – Czy Zamawiający dopuści rękawice, których grubość wynosi odpowiednio na palcu  $0,11 \pm 0,02$  mm, na dłoni  $0,10 \pm 0,02$  mm, spełniające pozostałe wymagania?
- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**
17. **Pakiet 2, poz. 3 oraz 4** – Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zgodności z normą EN 388, dot. ochrony rękawic przed zagrożeniami mechanicznymi. Pragniemy podkreślić wymóg ten jako nie mający odniesienia do przedmiotowego produktu. Żadna rękawica medyczna nie daje ochrony przed zagrożeniami mechanicznymi, gdyż rękawice spełniające wymagania nowej normy EN 388:2016 powinny uzyskać w badaniach laboratoryjnych wyniki, które będą zgodne z minimalnymi wymaganiami dla co najmniej 1 poziomu skuteczności i muszą chronić przed m.in. jednym z zagrożeń: ścieraniem, przecięciem, ostrzem, rozdzieraniem, przekłuciem oraz, jeśli to dotyczy, uderzeniem. Rękawice, które spełniają wymagania normy EN 388 są wykonywane najczęściej ze skór i tkanin, podczas gdy podstawowy surowiec rękawic medyczno-ochronnych to lateks lub nityl, czyli szczelnych i wysoko elastycznych tworzyw, które są odporne na czynniki chemiczne ale nie na zagrożenia mechaniczne. Tym samym stawianie takiego wymogu w stosunku do rękawic medyczno-ochronnych traktujemy jako bezzasadne i nie mające odzwierciedlenia w faktycznych właściwościach fizycznych produktu.
- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i postanawia o wykreśleniu wymogu zgodności z normą EN 388.**
18. **Pakiet 2, poz. 3 oraz 4** – Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie karty technicznej wystawionej przez producenta, jako dokumentu potwierdzającego spełnienie wymagań, w zamian za badania jednostki niezależnej.
- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe - Zamawiający wymaga raportów potwierdzających spełnienie wymagań przez jednostkę niezależną.**
19. **Pakiet 2, poz. 5** – Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie karty technicznej wystawionej przez producenta, jako dokumentu potwierdzającego spełnienie wymagań, w zamian za badania jednostki niezależnej.
- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe - Zamawiający wymaga raportów potwierdzających spełnienie wymagań przez jednostkę niezależną.**

20. **Pakiet nr 2 poz. 1 -4** W związku ze zmianą stanu prawnego dotyczącego ŚOI, wejściem w życie rozporządzenia unijnego PPER 2016/425/UE prosimy o doprecyzowanie i zgodę na zaoferowanie rękawic spełniających aktualne normy EN ISO 374-1, 2, 4, 5 i EN 16523-1. Należy mieć jednak na uwadze, iż w przypadku zgodności rękawic z nowym rozporządzeniem zniesiony został obowiązek badania rękawic na odporność mechaniczną zgodnie z EN 388. Prosimy zatem o potwierdzenie iż Zamawiający odstępuje od zgodności rękawic z normą EN 388.
- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i postanawia o wykreśleniu wymogu zgodności rękawic z normą EN 388.**
21. **Pakiet nr 2 poz. 1** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o standardowej długości 240 mm, dostępnych w rozmiarach XS-XL. Pozostałe parametry zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia
- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**
22. **Pakiet nr 2 poz. 2** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic diagnostycznych nitrylowych o przedłużonym mankiecie o grubości na palcu 0,14 mm, na dłoni 0,09 mm, na mankiecie 0,07 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.
- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**
23. **Pakiet nr 2 poz. 4** Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie o grubości na palcu 0,14 mm, na dłoni 0,11 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.
- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**
24. **Specyfikacja Warunków Zamówienia (Roz. 3, ppkt. 3.2)** W związku z wejściem w życie Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady 2017/745 (MDR) w sprawie wyrobów medycznych zastępującego obowiązującą Dyrektywę 93/42/EWG o wyrobach medycznych (MDD) prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktów zgodnych z aktualnymi regulacjami prawnymi. Jednocześnie pragniemy zaznaczyć, że po 26 maja 2021 r. producenci nie mają możliwości wprowadzenia do obrotu rękawic diagnostycznych oznakowanych zgodnie z Dyrektywę 93/42/EWG
- **Zamawiający postanawia o zmianie w ww. zapisie na następujący:**  
„Przedmiot zamówienia, będący wyrobem medycznym musi spełniać wymagania określone w SWZ oraz nałożone przez ustawę z dnia 20.05. 2010 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. 2020 poz. 186 z późn. zm.) oraz Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady 2017/745. Ponadto produkty muszą być oznakowane znakiem CE zgodnie z art. 11 ww. ustawy o wyrobach medycznych i Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dn. 23.09.2010 r. w sprawie wzoru znaku CE (Dz. U. z dn. 06.10.2010 r., Nr 186, poz. 1252), posiadać wszystkie niezbędne dokumenty, wymagane przez przepisy prawa powszechnie obowiązującego oraz muszą być uprzednio zgłoszone do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, z zastrzeżeniem art. 133 ustawy z dn. 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych”.
25. **Pakiet 1 poz. 1** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania rękawic z wewnętrzną powierzchnią polimerowaną i silikonowaną, zewnętrzną teksturowaną, chlorowaną i silikonowaną? Mankiet prosty z niechlorowaną opaską na końcu (eliminuje prawdopodobieństwo zwijania się mankieta). Długość (typowa) 290 mm. Poziom protein 30 µg/g lub mniej łącznych protein podlegających ekstrakcji. AQL (ostateczna kontrola produkcyjna) 0,65. Przetestowane do użytku z lekami do chemioterapii zgodnie z normą ASTM D6978. Rękawice spełniają normy EN 455 części 1-4, EN ISO 374 części 1-4, EN 16523-1, EN 420 oraz wymogi normy ASTM F1671. Oznaczenie CE zgodne z MDD 93/42/EWG (klasa IIa) oraz z rozporządzeniem UE 2016/425 w sprawie ŚOI (zagrożenia kat. III). Sterylizacja promieniowaniem GAMMA (25 kGy). Rozmiary od 5,5 do 9,5.
- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**
26. **Pakiet 1 poz. 2** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania rękawic z mankiem prostym, długość (typowa) 285 mm, poziom protein 200 µg/g lub mniej łącznych protein

podlegających ekstrakcji, AQL (ostateczna kontrola produkcyjna) 0,65? Spełniają normę EN 455 części 1-4 oraz wymogi normy ASTM F1671. Oznakowanie CE zgodnie z MDD 93/42/EWG (klasa IIa). Sterylizacja promieniowaniem GAMMA (25 kGy). Rozmiary od 5,5 do 9,0.

- **Zamawiający nie dopuszcza tak wysokiego poziomu protein.**

27. **Pakiet 1 poz. 3** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania rękawic o grubości 0,33 mm na palcach, z mankietem rolowanym z niechlorowaną opaską na końcu (eliminuje prawdopodobieństwo zwijania się mankieta)? Wytrzymałość na rozdarcie przed starzeniem 27 N. AQL (ostateczna kontrola produkcyjna) 0,65. Poziom protein 30 µg/g lub mniej łącznych protein podlegających ekstrakcji. Przetestowane do użytku z lekami do chemioterapii zgodnie z normą ASTM D6978. Rękawice spełniają normy EN 455 części 1-4, EN ISO 374-1, EN 374-2 i -4, EN 16523-1, EN ISO 374-5, EN 420. Oznaczenie CE zgodne z MDD 93/42/EWG (klasa IIa) oraz z rozporządzeniem UE 2016/425 w sprawie ŚOI (zagrożenia kat. III). Sterylizacja promieniowaniem GAMMA (25 kGy). Rozmiary od 6,0 do 9,0.

- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

28. **Pakiet 1 poz. 4** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania rękawic z wewnętrzną powierzchnią polimerowaną, zewnętrzną teksturowaną, mankietem prostym z niechlorowaną opaską na końcu (eliminuje prawdopodobieństwo zwijania się mankieta)? Grubość rękawicy (typowa pojedyncza warstwa) 0,19 mm na palcu, długość (typowa) 305 mm. AQL (ostateczna kontrola produkcyjna) 0,65. Przetestowane do użytku z lekami do chemioterapii zgodnie z normą ASTM D6978. Rękawice spełniają normy EN 455 części 1-4, EN ISO 374-1, EN 374-2 i -4, EN 16523-1, EN ISO 374-5, EN 420, EN 421 oraz wymogi normy ASTM F1671. Oznaczenie CE zgodne z MDD 93/42/EWG (klasa IIa) oraz zgodnie z rozporządzeniem UE 2016/425 w sprawie ŚOI (zagrożenia kat. III). Sterylizacja promieniowaniem GAMMA (25 kGy). Rozmiary od 5,5 do 9,0.

- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

29. **Pakiet 1 Poz.1** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych o lepszym parametrze AQL max 0,65. Pozostałość zgodnie z SWZ. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga, aby zawartość protein  $\leq 10$  µg/g rękawicy, była potwierdzona raportem z badań jednostki niezależnej z nazwą rękawicy, której on dotyczy?

- **Zamawiający dopuszcza rękawice o AQL 0,65. Jednocześnie Zamawiający wymaga badań jednostki niezależnej.**

30. **Pakiet 1 Poz. 2** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych o lepszym parametrze AQL max 0,65. Pozostałość zgodnie z SWZ. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga, aby zawartość protein  $\leq 20$  µg/g rękawicy, była potwierdzona raportem z badań jednostki niezależnej z nazwą rękawicy, której on dotyczy?

- **Zamawiający dopuszcza rękawice o AQL 0,65. Jednocześnie Zamawiający wymaga badań jednostki niezależnej.**

31. **Pakiet 1 Poz. 3** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, ortopedycznych, o zwiększonej grubości, na palcu 0,34 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

32. **Pakiet 1 Poz.4** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych o lepszym parametrze AQL max 0,65. Grubość na palcu 0,27 +/- 0,02 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

33. **Pakiet 2 Poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych o grubości na palcu min. 0,08 mm oraz o długości 240 mm. Rozmiar S, M, L, XL. Pozostałość zgodnie z SWZ.

- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 90 sztuk dla rozmiaru XL.

- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga, aby rękawice spełniały normę EN ISO 374-1 (typ B)?

- **Zgodnie z zapisami SWZ.**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane rękawice nitylowe były odporne na min. 2 alkohole stosowane w środkach do dezynfekcji, na 70 % izopropanol na poziomie 6 oraz na 20 % etanol na poziomie 6 zgodnie z normą EN 16523-1?

- **Zgodnie z zapisami SWZ.**

Czy w związku z brakiem rozpuszczalności tiuramów w wodzie Zamawiający będzie wymagał, aby badania potwierdzające brak ich w zaoferowanych rękawicach były potwierdzone metodą **TLC** z zastosowaniem acetonu jako medium ekstrakcyjnego? Nadmieniamy, że analogiczne badania wykonane metodą HPLC z zastosowaniem wody jako medium ekstrakcyjnego wykaże brak zawartości tiuramów, pomimo ich faktycznego zastosowania w produkcji rękawicy i obecności w produkcie gotowym.

- **Wszystkie wymogi zostały określone w SWZ.**

34. **Poz.2** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych o przedłużonym mankiecie o długość min. 290 mm +/- 0,03 mm, grubość na palcu min. 0,14 mm, na dłoni min. 0,10 mm. Rękawice pakowane po 100 sztuk dla rozmiaru XS-L, 90 sztuk dla rozmiaru XL.

- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

35. **Poz. 3** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych lateksowych bezpydrowych z wewnętrzną warstwą chlorowaną, pozostałość zgodnie z SWZ.

- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

36. **Pakiet 1-2** Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający w przypadku wątpliwości co do zaoferowanego asortymentu zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawcy do próbek?

- **Zamawiający nie przewiduje możliwości wezwania do składania próbek.**

Powyższe wyjaśnienia stanowią integralną część SWZ.

Pozostałe postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

UWAGA: Treść i pisownia wniosków o udzielenie wyjaśnień jest oryginalna, skopiowana z korespondencji przesyłanej przez Wykonawców. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za błędy w treści wniosków o wyjaśnienia.