



**Szpital Wielospecjalistyczny**  
**im. dr. Ludwika Błażka**  
**w Inowrocławiu**  
**88-100 Inowrocław, ul. Poznańska 97**  
województwo kujawsko-pomorskie  
Regon 092358780 NIP 556-22-39-217 KRS  
0000002494  
**Dział Zamówień Publicznych**  
tel./fax 52/35-45-587 ; centrala tel./fax 52/354-55-00



Inowrocław, 05.05.2023r.

EZP 164/2023

**Wszyscy Wykonawcy**  
**biorący udział w postępowaniu**

dot. przetargu nr M-16/2023 na dostawę rękawic jednorazowego użytku dla Szpitala Wielospecjalistycznego im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Zamawiający działając na podst. art. 284 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych przedstawia poniżej wyjaśnienia do zadanych pytań:

**Pytanie Nr 1**

**dot. Pakietu Nr 1**

Czy zamawiający dopuści przedłożenie próbek dla pozycji 1,2 po jednym opakowaniu rozmiaru M ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie Nr 2**

**dot. Pakietu Nr 1**

Czy zamawiający dopuści przedłożenie próbek dla pozycji 3- 8 po 10 par z jednego z rozmiarów np. 7,5?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie Nr 3**

**dot. Pakietu Nr 1**

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 5 rękawic w kolorze jasnobrązowym.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie Nr 4**

**dot. Pakietu Nr 1**

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 6 rękawic o długości min 295mm.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie Nr 5**

**dot. Pakietu Nr 1**

Czy zamawiający dopuści w przypadku wyceny produktu za szt. podanie ceny z dokładnością do czterech miejsc po przecinku lub ceny za opakowanie ?

Sporządziła: Izabela Stachowiak





**Szpital Wielospecjalistyczny**  
**im. dr. Ludwika Błażka**  
**w Inowrocławiu**  
**88-100 Inowrocław, ul. Poznańska 97**  
województwo kujawsko-pomorskie  
Regon 092358780 NIP 556-22-39-217 KRS  
0000002494  
Dział Zamówień Publicznych  
tel./fax 52/35-45-587 ; centrala tel./fax 52/354-55-00



**Odpowiedź:**  
Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie Nr 6**

**dot. Pakietu Nr 2 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści siłę zrywu przed starzeniem min. 6,0N?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.



**Pytanie Nr 7**

**dot. Pakietu Nr 3 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'250 szt.(S, M, L); a'240 szt. (XL)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie Nr 8**

**dot. Pakietu Nr 3 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: 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, 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. 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. 15 substancji chemicznych na min. 6 poziomie wg. EN 16523-1, przebadany na min. 2 alkohole, w tym odporne na min. 1 o stężeniu co najmniej 90% na min.1 poziomie, min. 4 kwasy (organiczne i nieorganiczne), 3 aldehydy, jodopowidon i chlorheksydyna – poziom 6, 10% fenol na min. 1 poziomie oraz 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 jednostką niezależnej. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Opakowania umożliwiające wyjmowanie rękawic od spodu opakowania zawsze za mankiet, w celu ograniczenia kontaminacji. Kompatybilne z uchwytami pojedynczymi i potrójnymi z trwałego tworzywa o właściwościach antybakteryjnych, odpornego na środki dezynfekcyjne, mocowanymi do ściany oraz uchwytami metalowymi pojedynczymi na szynę Modura, kodowanymi kolorystycznie do rozmiaru S,M,L. Pakowane po 250 szt. Dopuszcza się pakowane po 240 szt. dla rozmiaru XL.?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego

**Pytanie Nr 9**

**dot. Pakiet Nr 3 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, z rolowanym mankietem, polimerowane obustronnie, warstwa antypoślizgowa na całej powierzchni. Kształt anatomiczny. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5; pozbawione tiuramów, MBT - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej dołączonymi do oferty. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1 oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN374-3, - potwierdzone badaniami z jednostki

Sporządziła: Izabela Stachowiak



h



**Szpital Wielospecjalistyczny**  
**im. dr. Ludwika Błażka**  
**w Inowrocławiu**  
**88-100 Inowrocław, ul. Poznańska 97**  
województwo kujawsko-pomorskie  
Regon 092358780 NIP 556-22-39-217 KRS  
0000002494



**Dział Zamówień Publicznych**  
tel./fax 52/35-45-587 ; centrala tel./fax 52/354-55-00

niezależnej. Zgodne z normą EN 374-1,2,3. AQL 0,65 - potwierdzone raportem z badań wg EN 455 z jednostki niezależnej. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,21mm(+/-0,02), dłoni 0,18mm(+/-0,01), mankiecie 0,17mm(+/-0,01), długość min. 280mm, siła zrywu przed starzeniem (mediana) min 18N, zawartość białek lateksowych max 10 µg/g - potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455 nie starszym niż 2016 r. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 6,0-8,5?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Pytanie Nr 10**

**dot. Pakietu Nr 1 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawiczkę :

Rękawice niejałowe nitylowe, cienkie – grubość ścianki na palcu 0,07mm z wewnętrzną warstwą bezpydrową chlorowaną, zewnętrzną teksturowaną na końcach palców , niebieskie wytrzymałość min. 6N, oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej w kategorii III, zgodne z normami EN 455, EN 420 kat III, EN 374, ASTM F 1671, , AQL=1,5 fabrycznie nadrukowane na opakowaniu jednostkowym , przeznaczone do kontaktu z substancjami mogącymi powodować trwałe uszczerbek na zdrowiu. Przebadane na min . 5 substancji chemicznych na minimum 2 poziomie –przebadane na 12 leków cytostatycznych potwierdzone raportami z badań wystawionymi przez jednostkę notyfikowaną. Badania na zgodność z normą EN 455 w formie raportu badań producenta z kraju pochodzenia . Rozmiar XS S M L XL wg potrzeb zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Pytanie Nr 11**

**dot. Pakietu Nr 1 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawiczkę :

Rękawice niejałowe nitylowe, cienkie – grubość ścianki na palcu 0,09mm+/-0,02mm, z wewnętrzną warstwą bezpydrową chlorowaną, zewnętrzną teksturowaną na końcach palców, niebieskie wytrzymałość min. 6N, oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej w kategorii III, zgodne z normami EN 455, EN 420 kat III, EN 374, ASTM F 1671, AQL=1 fabrycznie nadrukowane na opakowaniu jednostkowym przeznaczone do kontaktu z substancjami mogącymi powodować trwałe uszczerbek na zdrowiu. Przebadane na przenikalność min 12 związków chemicznych, oraz barierowość na alkohole wchodzące w skład środków dezynfekcyjnych izopropanolu 70%( na 3 poziomie), przebadane na 12 leków cytostatycznych- potwierdzone raportami z badań wystawionymi przez jednostkę notyfikowaną. Badania na zgodność z normą EN 455 w formie raportu z badań producenta z kraju pochodzenia. Rozmiar XS S M L XL wg potrzeb zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Pytanie Nr 12**

**dot. Pakietu Nr 1 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawiczkę o lepszych parametrach :

Rękawice diagnostyczne nitylowe bezpydrowe z przedłużonym mankietem , niebieskie , teksturowane na końcach palców , mankiet rolowany . AQL = 1.0, grubość ścianki ,, na palcu 0,14mm+/-0,02mm, długość 290mm+/-10mm.





**Szpital Wielospecjalistyczny**  
**im. dr. Ludwika Błażka**  
**w Inowrocławiu**  
**88-100 Inowrocław, ul. Poznańska 97**  
województwo kujawsko-pomorskie  
Regon 092358780 NIP 556-22-39-217 KRS  
0000002494



**Dział Zamówień Publicznych**  
tel./fax 52/35-45-587 ; centrala tel./fax 52/354-55-00

Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej kat. III TypB . Przetestowane pod kontem przenikania min. 12 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D6978. Zgodne z EN 455, ASTM F 1671. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 3 poziomie, odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Rozmiary S-XL. Pakowane po 100 szt. Okres przydatności min 36 miesięcy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Pytanie Nr 13**

**dot. Pakietu Nr 1 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści rękawiczkę o lepszych parametrach :

Rękawice chirurgiczne jednorazowego użytku sterylne, bezpudrowe, do zabiegów precyzyjnych. Bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz w technologii ułatwiająca szybkie i łatwe zakładanie rękawic na wilgotne i suche ręce, bez względu na to, czy rękawice te są zakładane po raz pierwszy, czy po raz kolejny z rzędu, kolor brązowy, grubość na palcu 0,19 mm, długość min 285 mm w zależności od rozmiaru, AQL max.0,65, zawartość protein lateksu poniżej 10 µg/g. Pakowane parami w opakowania foliowe próżniowe. Oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej w kategorii III, zgodne z normami EN 455, EN 420 kat. III, EN 374, ASTM F 1671, ASTM F1670. Okres przydatności min 36 miesięcy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Pytanie Nr 14**

**dot. Pakietu Nr 1 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści rękawiczkę o lparametrach :

Rękawice chirurgiczne jednorazowego użytku, sterylne, bezpudrowe polimeryzowane wewnątrz. Bezlateksowe,( neopren+PI), podstawowa,; technologia zapobiegająca zsuwaniu się rękawicy. polimeryzowane od wewnątrz w technologii ułatwiająca szybkie i łatwe zakładanie rękawic na wilgotne i suche ręce, bez względu na to, czy rękawice te są zakładane po raz pierwszy, czy po raz kolejny z rzędu kolor biały, grubość na palcu min. 0,21 mm, długość min 300 mm, AQL .0,65,. Pakowane parami w opakowania foliowe próżniowe. Oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej w kategorii III, zgodne z normami EN 455, EN 420 kat. III, EN 374, ASTM F 1671, ASTM F1670. Okres przydatności min 36 miesięcy. Rękawiczka bezlataksowa nie zawiera protein lateksu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Pytanie Nr 15**

**dot. Pakietu Nr 1 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści rękawiczkę o parametrach :

Rękawice chirurgiczne jednorazowego użytku, sterylne. Bezpudrowe z warstwą wewnętrzną pielęgnacyjną bezzapachowa, wodorozcieńczalna powłoka nałożona na wewnętrzną stronę rękawic, aby ułatwić zatrzymanie wilgoci i nawodnienie suchej skóry w celu poprawy jej stanu, ciemno kremowy, grubość na palcu min.0,14mm, długość min 300 mm, AQL .0,65, Pakowane parami w opakowania foliowe próżniowe. Oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej w kategorii III, zgodne z normami EN 455, EN 420 kat. III, EN 374, ASTM F 1671, ASTM F1670. Okres przydatności min 36 miesięcy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego.



**Szpital Wielospecjalistyczny**  
**im. dr. Ludwika Błażka**  
**w Inowrocławiu**  
**88-100 Inowrocław, ul. Poznańska 97**  
województwo kujawsko-pomorskie  
Regon 092358780 NIP 556-22-39-217 KRS  
0000002494



**Dział Zamówień Publicznych**  
tel./fax 52/35-45-587 ; centrala tel./fax 52/354-55-00

**Pytanie Nr 16**

**dot. Pakietu Nr 1 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści rękawiczkę o parametrach :

Rękawice chirurgiczne jednorazowego użytku, sterylne, bezpydrowe, polimeryzowane powłoka wewnętrzna ułatwiająca szybkie i łatwe zakładanie rękawic na wilgotne i suche ręce, bez względu na to, czy rękawice te są zakładane po raz pierwszy, czy po raz kolejny z rzędu, bezlateksowe ciemno lateksowy, grubość na palcu min. 0,21 mm, długość min 300 mm, AQL max.0,65, Pakowane parami w opakowania foliowe próżniowe. Oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej w kategorii III, zgodne z normami EN 455, EN 420 kat. III, EN 374, ASTM F 1671, ASTM F1670. Okres przydatności min 36 miesięcy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego

**Pytanie Nr 17**

**dot. Pakietu Nr 1 poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści rękawiczkę o parametrach :

Rękawice chirurgiczne jednorazowego użytku, sterylne. Bezpydrowe pokryte wewnętrzną warstwą powłoka wewnętrzna ułatwiająca szybkie i łatwe zakładanie rękawic na wilgotne i suche ręce, bez względu na to, czy rękawice te są zakładane po raz pierwszy, czy po raz kolejny z rzędu bezlateksowa, kolor brązowy, grubość na palcu  $0,33m \pm 0,03mm$ , długość min 290 mm, AQL 0,65, zawartość protein lateksu poniżej 30  $\mu g/g$ . Pakowane parami w opakowania foliowe próżniowe. Oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej w kategorii III/TypB, zgodne z normami EN 455 (1-2-3-4); EN 556; EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 420:2003+A1:2009; EN 16523; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016; EN 421:2010; ISO 13485; ISO 9001. Przebadane na: przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671, przenikanie wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z normą EN 374-5, przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F 1670, przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374/EN 16523-1. Okres przydatności min 36 miesięcy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego

**Pytanie Nr 18**

**dot. Pakietu Nr 2 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawiczkę o parametrach :

Rękawica diagnostyczna i ochronna nitylowa, bezpydrowa, niesterylna jednorazowego użytku. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Powierzchnia wewnętrzna chlorowana. Poziom AQL 1.0. Kolor niebieski. Kształt uniwersalny. Mankiet równomiernie rolowany. Długość rękawicy min. 240mm. Grubość na palcu  $0,09mm \pm 0,02$ , na dłoni  $0,07mm \pm 0,02$ , na mankiecie  $0,05 \pm 0,01$ . Siła zrywu przed i po starzeniu min. 6N/min.6N. Oznakowane CE - wyrób medyczny klasy I zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2017/745, Środek ochrony indywidualnej kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Rękawice zgodne z normą EN 455-1, EN 455-2 EN 455-3, EN 455-4, EN 1041, EN ISO 14971, EN ISO 15223-2, EN 420, EN ISO 374-1, EN ISO 374-5, EN 374 - 2, EN 374-4, EN 16523 - 1. Dopuszczone do kontaktu z żywnością na podstawie zgodności z Rozporządzeniem 10/2011,1935/2004 - informacja trwale umieszczona na opakowaniu. Zgodne z systemem zarządzania produkcją ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, OHSAS 18001. Odporne na aktywne działanie środków dezynfekcyjnych : izopropanol 70% - potwierdzone wynikami badań jednostki niezależnej wg EN 16523-1 - potwierdzone na opakowaniu. Przebadane na min. 8 substancji chemicznych wg normy EN 16523 - 1. Odporne na min. 12 cytostatyków wg ASTM D6978. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Opakowanie jednostkowe a'100sztuk - wagowo. Rozmiar XS, S, M, L, XL





**Szpital Wielospecjalistyczny**  
**im. dr. Ludwika Błażka**  
**w Inowrocławiu**  
**88-100 Inowrocław, ul. Poznańska 97**  
województwo kujawsko-pomorskie  
Regon 092358780 NIP 556-22-39-217 KRS  
0000002494  
**Dział Zamówień Publicznych**  
tel./fax 52/35-45-587 ; centrala tel./fax 52/354-55-00



**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego

**Pytanie Nr 19**

**dot. Pakietu Nr 2 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawiczkę o parametrach :

Rękawice diagnostyczne nitrylowe bezpudrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, chlorowane od wewnątrz, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1.0, Grubość na palcu 0,14mm+/-0,02, dłoni 0,09mm+/-0,02, długość min 290 mm+/-10mm, siła zrywu (mediana) min. 6N -potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Zgodne z systemem zarządzania produkcją ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, OHSAS 18001. Przebądane na min. 8 substancji chemicznych wg normy EN 16523-1. Odporne na min. 12 cytostatyków eg ASTM D6978. Opakowanie jednostkowe a'100sztuk. Rozmiar XS, S, M, L, XL. Pakowane po 100 sztuk.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego

**Pytanie Nr 20**

**dot. Pakietu Nr 2 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści rękawiczkę o parametrach :

Rękawice chirurgiczne lateksowe ortopedyczne sterylne, bezpudrowe, rolowany mankiet, wewnętrznie polimeryzowany powłoka wewnętrzna ułatwiająca szybkie i łatwe zakładanie rękawic na wilgotne i suche ręce, bez względu na to, czy rękawice te są zakładane po raz pierwszy, czy po raz kolejny z rzędu, kolor brązowy, kształt anatomiczny, warstwa antypoślizgowa na całej powierzchni zewnętrznej rękawicy. Grubość ścianki na palcu  $0,33 \pm 0,03$ mm, na dłoni  $0,31 \pm 0,01$ mm, na mankiecie  $0,25 \pm 0,03$ mm, długość min 290 mm, AQL: 0,65, poziom protein lateksowych poniżej  $30\mu\text{g/g}$ , średnia siła zrywu przed starzeniem min 21N, potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 oraz EN ISO 374 -5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, 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

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego

**Pytanie Nr 21**

**dot. Pakietu Nr 3 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawiczkę o parametrach:

Rękawica diagnostyczna i ochronna nitrylowa bezpudrowa, niesterylna jednorazowego użytku. Powierzchnia zewnętrzna tekstutowana na końcach palców . Powierzchnia wewnętrzna bezpudrowa , chlorowana , pokryta koloidalnym wyciągiem z owsa. Kolor niebieski / popielaty . Kształt uniwersalny. Mankiet równomiernie rolowany. Poziom AQL 1.0. Długość rękawicy min. 240 mm. Grubość ścianki na palcu:  $0,09\pm 0,02$ mm, dłoni  $0,07\pm 0,02$ , mankiecie  $0,05\pm 0,01$ . Zawartość pudru poniżej 2mg/rękawice. Siła zrywu przed i po starzeniu min. 6N/min. 6N. Wyrób medyczny klasu I zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2017/745, Środek Ochorny indywidualnej , kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Rękawice zgodne z normą EN 455-1, EN 455-2 EN 455-3, EN 455-4, EN 1041, EN ISO 14971, EN ISO 15223-2, EN 420, EN ISO 374-1, EN ISO 374-5, EN 374 - 2 , EN 374-4, EN 16523 - 1. Dopuszczone do kontaktu z żywnością na podstawie zgodności z Rozporządzeniem 10/2011,1935/2004 - informacja trwale umieszczona na opakowaniu . Zgodne z systemem zarządzania produkcją ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, OHSAS 18001. Odporne na aktywne działanie środków

Sporządziła: Izabela Stachowiak





# Szpital Wielospecjalistyczny

im. dr. Ludwika Błażka

w Inowrocławiu

88-100 Inowrocław, ul. Poznańska 97

województwo kujawsko-pomorskie

Regon 092358780 NIP 556-22-39-217 KRS

0000002494

Dział Zamówień Publicznych

tel./fax 52/35-45-587 ; centrala tel./fax 52/354-55-00



dezynfekcyjnych zgodnie z EN 16523 - 1. Odporne na leki cytostaticzne wg ASTM D6978. Opakowanie jednostkowe a'100 sztuk . Rozmiar XS,S,M,L,XL.

### Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego

### Pytanie Nr 22

#### dot. Pakietu Nr 3 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawiczkę o parametrach:

Rękawica diagnostyczna i ochronna z lateksu kauczuku naturalnego, bezpydrowe, niesterylne , jednorazowego użytku. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana. Powierzchnia wewnętrzna bezpydrowa, chlorowana. Kolor naturalny/kremowo-biały. Kształt uniwersalny. Mankiet równomiernie rolowany. Poziom AQL 1.0. Grubość ścianki na palcu: 0,13mm+/-0,03, na dłoni 0,11mm+/-0,03. Długość min. 240mm. Zawartość pudru poniżej 2 mg/rękawice. Siła zrywu przed i po starzeniu min. 6N/min.6N. Poziom protein  $\leq 20\mu\text{g/g}$ . Oznakowanie CE. Wyrób medyczny klasy I zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2017/745, Środek Ochrony indywidualnej , kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Rękawice zgodne z normą EN 455-1, EN 455-2 EN 455-3, EN 455-4, EN 1041, EN ISO 14971, EN ISO 15223-2, EN 420, EN ISO 374-1, EN ISO 374-5, EN 374 - 2 , EN 374-4, EN 16523 - 1. Dopuszczone do kontaktu z żywnością na podstawie zgodności z Rozporządzeniem 10/2011,1935/2004 - informacja trwale umieszczona na opakowaniu . Zgodne z systemem zarządzania produkcją ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, OHSAS 18001.Przebadane na przenikanie substancji chemicznych wg normy 16523-1. Opakowanie jednostkowe a'100sztuk. Różmiar XS, S, M, L, XL.

### Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego

### Pytanie Nr 23

#### dot. Pakietu Nr 1 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpydrowych, nitrylowych. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2  $\geq 6,0\text{N}$ . Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (etananol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

### Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

### Pytanie Nr 24

#### dot. Pakietu Nr 1 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych niejałowych z przedłużonym mankiem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości min. 290 mm (tolerancja +/- 0,03). Średnia grubość na pojedynczej ścianie palca 0,14 mm, dłoni 0,10 mm, mankiecie 0,08 mm. AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Powierzchnia

Sporządziła: Izabela Stachowiak





**Szpital Wielospecjalistyczny**  
**im. dr. Ludwika Błażka**  
**w Inowrocławiu**  
**88-100 Inowrocław, ul. Poznańska 97**  
województwo kujawsko-pomorskie  
Regon 092358780 NIP 556-22-39-217 KRS  
0000002494  
**Dział Zamówień Publicznych**  
tel./fax 52/35-45-587 ; centrala tel./fax 52/354-55-00



zewnątrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią bakteriobójczą, chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, ASTM F 739 i EN 16523-1 oraz przebadane na penetrację min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Okres ważności 35 miesięcy od daty produkcji. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 100 sztuk.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego

**Pytanie Nr 24 a**

**dot. Pakietu Nr 1 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje, aby otwór podawczy opakowania rękawic zabezpieczony był folią o właściwościach antybakteryjnych, potwierdzonych badaniami chroniący zawartość przed kontaminacją?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga powyższego.

Czy w związku z posiadanym przez Zamawiającego certyfikatem ISO potwierdzającym wysoką jakość wykonywanych usług medycznych Zamawiający będzie oczekiwał, aby producenci oferowanych rękawic posiadali wdrożony i certyfikowany stosem zarządzania jakością ISO 13485 obejmujący produkcję oferowanych rękawic?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga powyższego.

**Pytanie Nr 25 a**

**dot. Pakietu Nr 1 poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, Półsyntetycznych lateksowo-nitrylowych, trójwarstwowych, warstwa wew. 100% nitryl, bezpudrowych, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, przeznaczone do zabiegów wymagających precyzji, mikrochirurgii, jasnobrązowe. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 µg/g rękawicy, średnia grubość: na palcu 0,17 mm, na dłoni ≥ 0,14 mm, na mankiecie ≥ 0,14 mm, długość min. 280-295 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 17 N. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie co najmniej 4 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). 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. Opakowanie 50 par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Rozmiary 5,5- 9,0.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego

**Pytanie Nr 25 b**

**dot. Pakietu Nr 1 poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, jasnobrązowych lateksowych bezpudrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową, z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,20 mm, dłoni 0,18 mm, na mankiecie 0,17 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kolor jasnobrązowy, długość min. 289 mm. Białka lateksowe poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit

Sporządziła: Izabela Stachowiak



*Handwritten signature*





**Szpital Wielospecjalistyczny  
im. dr. Ludwika Błażka  
w Inowrocławiu**

**88-100 Inowrocław, ul. Poznańska 97**  
województwo kujawsko-pomorskie  
Regon 092358780 NIP 556-22-39-217 KRS  
0000002494



**Dział Zamówień Publicznych**  
tel./fax 52/35-45-587 ; centrala tel./fax 52/354-55-00

w trzech wynikach badań zgodnie z EN455-3 oraz ASTM D7427-16. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, 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. Badania na przenikalność 28 cytostatyków, zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego

**Pytanie Nr 26**

**dot. pakietu Nr 1 poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 16 N, 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. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). 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 nie dopuszcza powyższego

**Pytanie Nr 27**

**dot. Pakietu Nr 1 poz. 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, syntetycznych neoprenowych, bezpudrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, długość min. 290 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% IPA, powidon jodu, kwas paraoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostacyjnych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego

Sporządziła: Izabela Stachowiak





**Szpital Wielospecjalistyczny**  
**im. dr. Ludwika Błażka**  
**w Inowrocławiu**  
**88-100 Inowrocław, ul. Poznańska 97**  
województwo kujawsko-pomorskie  
Regon 092358780 NIP 556-22-39-217 KRS  
0000002494  
**Dział Zamówień Publicznych**  
tel./fax 52/35-45-587 ; centrala tel./fax 52/354-55-00



**Pytanie Nr 28**

**dot. Pakietu Nr 1 poz. 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, syntetycznych neoprenowych wolnych od akceleratorów chemicznych wg EN 455-3, bezpudrowych z syntetyczną, wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Ciemno zielone, odpowiednie do podwójnego nakładania. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 290 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z teksturowanym listkiem. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Badania na przenikalność 28 cytotatyków, zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Podwyższona ochrona przed przenikaniem cytotatyków, przebadane na co najmniej 20 leków wg ASTM D 6978, z czasem ochrony min 30 min. dla co najmniej Ifosfamide, Mitomicyn, Thitepa., Irinotecan, Carmustine, Oxaliplatin). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego

**Pytanie Nr 29**

**dot. Pakietu Nr 1 poz. 7**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych ortopedycznych, lateksowych bezpudrowych 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 µg/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. Odporność na przekłucia > 5N. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 40 par. Rozmiary 6,0-9,0.

**Odpowiedź:**

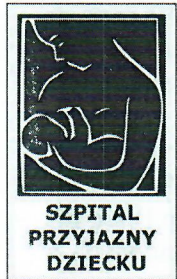
Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Pytanie Nr 30**

**dot. pakietu Nr 1 poz. 8**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, poliizoprenowych bezpudrowych, Modulus 50% max. 0,5N/mm<sup>2</sup>, produkowane bez użycia akceleratorów z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Średnia grubość na palcu max. 0,27 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm w zależności od 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 4 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w

Sporządziła: Izabela Stachowiak







**Szpital Wielospecjalistyczny**  
**im. dr. Ludwika Błażka**  
**w Inowrocławiu**  
**88-100 Inowrocław, ul. Poznańska 97**  
województwo kujawsko-pomorskie  
Regon 092358780 NIP 556-22-39-217 KRS  
0000002494  
**Dział Zamówień Publicznych**  
tel./fax 52/35-45-587 ; centrala tel./fax 52/354-55-00



pokrytego białą farbą antybakteryjną (pojedynczy lub potrójny) do wyboru Zamawiającego. Wykonawca w cenie oferty dostarczy według potrzeb Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego

**Pytanie Nr 33**

**dot. Pakietu Nr 1 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczno-ochronnych, nitylowych z przedłużonym mankietem o długości  $290 \pm 10$  mm zgodnie z EN 455-2, wysokoodpornych na przenikanie min. 20 substancji chemicznych zgodnie z 16523-1, EN 374-3 i ASTM F739, w tym odporne przez min. 65 min. na przenikanie 70% etanolu i 70% izopropanolu – potwierdzone raportem z niezależnego laboratorium oraz min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978, potwierdzone raportem z niezależnego laboratorium. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców, wewnętrzna ułatwiająca zakładanie o średniej grubości na palcu 0,14 mm, na dłoni 0,10 mm, AQL 1.0, siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią bakteriobójczą chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, rozmiar XS-L pakowane po maks. 100 szt.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego

**Pytanie Nr 34**

**dot. Pakietu Nr 2 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczno-ochronnych, nitylowych z przedłużonym mankietem o podwyższonej chwytności z dodatkową teksturą na palcach. Długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), AQL  $\leq 1,5$ , kolor niebieski, średnia grubość na palcu  $0,15 \pm 0,01$  mm, na dłoni 0,10 mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Siła zrywania min. 11 N (potwierdzona raportem z badań wydanym przez akredytowane laboratorium). Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na penetrację min. 10 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz min. 15 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978, potwierdzone raportami z wynikami badań. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD 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. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, rozmiar XS-L pakowane po maks. 100 szt.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego

**Pytanie Nr 35**

**dot. Pakietu Nr 2 poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych ortopedycznych, lateksowych bezpudrowych o podwyższonej chwytności z powłoką polimeru akrylowo- hydrożelowego ułatwiająca

Sporządziła: Izabela Stachowiak





**Szpital Wielospecjalistyczny**  
**im. dr. Ludwika Błażka**  
**w Inowrocławiu**  
**88-100 Inowrocław, ul. Poznańska 97**  
województwo kujawsko-pomorskie  
Regon 092358780 NIP 556-22-39-217 KRS  
0000002494



**Dział Zamówień Publicznych**  
tel./fax 52/35-45-587 ; centrala tel./fax 52/354-55-00

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 µg/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. Odporność na przekłucia > 5N. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 40 par. Rozmiary 6,0-9,0.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego

**Pytanie Nr 36**

**dot. Pakietu Nr 3 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niejałowych jednorazowych rękawic diagnostycznych, nitrylowych, bezpudrowych z wewnętrzną warstwą łagodząco - nawilżająco – natłuszczającą z koloidalnego roztworu mączki owsianej, jasnozielonych. 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 antibakteryjnych potwierdzonych badaniami. Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie maks. 250 szt.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Z poważaniem

**KIEROWNIK DZIAŁU**  
Zamówień Publicznych

Ewa Sempowicz

