

Szpital Wojewódzki
im. Św. Łukasza w Tarnowie SPZOZ
ul. Lwowska 178a
33-100 Tarnów

SWLOG:271.MJ.02. *186* /2024 Tarnów dn., 15/01/2024r

Dotyczy: dostawa : zakup, dostawa: Rękawice Medyczne j.u. wg. N/w Zakresów 1-14 dla Szpitala Wojewódzkiego im. Św. Łukasza SPZOZ w Tarnowie. Nr sprawy 2/2024.

W odpowiedzi na pytania z dnia 15 stycznia 2024 roku zamawiający wyjaśnia:

Pakiet 2

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, lateksowe z nitylową warstwą wewnętrzną z CPC i silikonem, kolor jasnobrązowy, kształt anatomiczny z niezależnym kciukiem, mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi prążkowaniami, o grubości ścianki na palcu: 0,17 mm, na dłoni $\geq 0,14$, mankiecie: $\geq 0,14$ mm, długość min 280mm, siła zrywu przed starzeniem min 17N, AQL 0,65, poziom protein lateksowych poniżej 50 $\mu\text{g/g}$, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1,5, EN 16523, sterylizowane radiacyjnie, rozm. 5,5-9,0?

Odp. Tak dopuszczamy pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pakiet 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, pokryte od wewnątrz powłoką hydrofobową (poliuretan) ułatwiającą zakładanie na wilgotne dłonie, gładkie z mikroteksturovanym wykończeniem, kolor brązowy, kształt anatomiczny z prostymi palcami, mankiet prosty z lepłą opaską zapobiegającą zsuwaniu się, o typowej grubości ścianki na palcu: $0,20 \pm 0,02$ mm, na dłoni: $0,18 \pm 0,02$ mm, na mankiecie: $0,16 \pm 0,02$ mm, typowa długość min 290mm, AQL 0,65 i mediana siły zrywu przed starzeniem min 16N- potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- max 10 $\mu\text{g/g}$ -potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455-3, pozbawione alergenów lateksowych: Hev b1, hev b3, hev b5, b6.02-potwierdzone testem FitKit, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN ISO 21420, EN ISO 374-1,5, ASTM D6978, ASTM F1671, EN 556,ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne na min 10 substancji chemicznych na min 2 poziomie, 99% etanol i 99% izopropanol-min 1 poziom- potwierdzone wynikami badań wg EN ISO 374 z jednostki niezależnej, odporne przez min 240 min na przenikanie min 17 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978-potwierdzone wynikami badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dispenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0?

Odp. Tak dopuszczamy pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pakiet 3

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, lateksowe z nitylową warstwą wewnętrzną z CPC i silikonem, kolor jasnobrażowy, kształt anatomiczny z niezależnym kciukiem, mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi prążkowaniami, o grubości ścianki na palcu: 0,17 mm, na dłoni $\geq 0,14$, mankiecie: $\geq 0,14$ mm, długość min 280mm, siła zrywu przed starzeniem min 17N, AQL 0,65, poziom protein lateksowych poniżej 50 $\mu\text{g/g}$, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1,5, EN 16523, sterylizowane radiacyjnie, rozm. 5,5-9,0?

Odp. Tak dopuszczamy pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pakiet 3

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, pokryte od wewnątrz powłoką hydrofobową (poliuretan) ułatwiającą zakładanie na wilgotne dłonie, gładkie z mikroteksturovanym wykończeniem, kolor brązowy, kształt anatomiczny z prostymi palcami, mankiet prosty z lepłą opaską zapobiegającą zsuwaniu się, o typowej grubości ścianki na palcu: $0,20 \pm 0,02$ mm, na dłoni: $0,18 \pm 0,02$ mm, na mankiecie: $0,16 \pm 0,02$ mm, typowa długość min 290mm, AQL 0,65 i mediana siły zrywu przed starzeniem min 16N- potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- max 10 $\mu\text{g/g}$ -potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455-3, pozbawione alergenów lateksowych: Hev b1, hev b3, hev b5, b6.02-potwierdzone testem FitKit, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN ISO 21420, EN ISO 374-1,5, ASTM D6978, ASTM F1671, EN 556, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne na min 10 substancji chemicznych na min 2 poziomie, 99% etanol i 99% izopropanol-min 1 poziom- potwierdzone wynikami badań wg EN ISO 374 z jednostki niezależnej, odporne przez min 240 min na przenikanie min 17 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978-potwierdzone wynikami badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0?

Odp. Tak dopuszczamy pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pakiet 6

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, polimeryzowane od wewnątrz, z mikroteksturovanym wykończeniem na zewnątrz, kolor naturalnego lateksu/ biały, kształt anatomiczny oraz ergonomiczna konstrukcja, mankiet rolowany, o typowej grubości ścianki na palcu: $0,22 \pm 0,03$ mm, na dłoni $0,18 \pm 0,03$, mankiecie: $0,15 \pm 0,03$ mm, typowa długość min 280 mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 24N-

potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65-potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455-1, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- poniżej 10 µg/g -potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455-3, poziom endotoksyn <4,00 EU/parę wg EN 455-3 (raport z badań z jednostki niezależnej), będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, przebadane na min 12 substancji chemicznych wg EN ISO 374-1, w tym izopropanol, 70% etanol, 10% jodopowidon- potwierdzone wynikami badań z jednostki niezależnej, zgodne z EN 455, EN ISO 21420, EN ISO 374-1(typ B),5, ISO 10282, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne przez min 240 min na przenikanie min 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978-potwierdzone wynikami badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dispenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0?

Odp. Nie, zapis SWZ pozostaje bez zmian, proponowane rękawice nie spełniają wymogów zamawiającego.

Pakiet 7

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, polimeryzowane od wewnątrz, z mikroteksturovanym wykończeniem na zewnątrz, kolor naturalnego lateksu/ białe, kształt anatomiczny oraz ergonomiczna konstrukcja, mankiet rolowany, o typowej grubości ścianki na palcu: $0,22 \pm 0,03$ mm, na dłoni $0,18 \pm 0,03$, mankiecie: $0,15 \pm 0,03$ mm, typowa długość min 280 mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 24N- potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65-potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455-1, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- poniżej 10 µg/g -potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455-3, poziom endotoksyn <4,00 EU/parę wg EN 455-3 (raport z badań z jednostki niezależnej), będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, przebadane na min 12 substancji chemicznych wg EN ISO 374-1, w tym izopropanol, 70% etanol, 10% jodopowidon- potwierdzone wynikami badań z jednostki niezależnej, zgodne z EN 455, EN ISO 21420, EN ISO 374-1(typ B),5, ISO 10282, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne przez min 240 min na przenikanie min 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978-potwierdzone wynikami badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dispenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0?

Odp. Tak dopuszczamy pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pakiet 14

Czy Zamawiający ze względu na przeznaczenie rękawic do pracy z lekiem cytostatycznym będzie wymagał rękawic odpowiednich do stosowania w warunkach aseptycznych i jałowych klasy 100(ISO 5) klasy A?


Odp. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza

Pozostała treść specyfikacji warunków zamówienia pozostaje bez zmian.

Powyższe informacje należy traktować jako integralną część specyfikacji warunków zamówienia.


SPECJALISTA
DZIAŁU LOGISTYKI
Szpitala Wojewódzkiego im. Św. Łukasza SP ZOZ
w Tarnowie
mgr *Małgorzata Jacher*

KIEROWNIK
DZIAŁU LOGISTYKI
Szpitala Wojewódzkiego im. Św. Łukasza SP ZOZ
w Tarnowie
mgr *Aneta Hajdasz*

Z-CIA DYREKTORA
DS. LECZNICTWA
Szpitala Wojewódzkiego im. Św. Łukasza
SP ZOZ w Tarnowie

lek. med. *Piotr Skrobisz*

Tychy, 15.01.2024r.

Szpital Wojewódzki im. Św. Łukasza SPZOZ
ul. Lwowska 178 a, 33-100 Tarnów

Dotyczy: Przetargu nieograniczonego na „Dostawa zakup rękawic medycznych (...)”,
Znak sprawy: 2/2024

„ANMAR” Sp. z o.o z siedzibą w Tychach przy ul. Strefowej 22 jako uczestnik postępowania przetargowego zwraca się z następującymi pytaniami:

Pakiet 2

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, lateksowe z nitylową warstwą wewnętrzną z CPC i silikonem, kolor jasnobrązowy, kształt anatomiczny z niezależnym kciukiem, mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi prążkowaniami, o grubości ścianki na palcu: 0,17 mm, na dłoni $\geq 0,14$, mankiecie: $\geq 0,14$ mm, długość min 280mm, siła zrywu przed starzeniem min 17N, AQL 0,65, poziom protein lateksowych poniżej 50 $\mu\text{g/g}$, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1,5, EN 16523, sterylizowane radiacyjnie, rozm. 5,5-9,0?

Pakiet 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, pokryte od wewnątrz powłoką hydrofobową (poliuretan) ułatwiającą zakładanie na wilgotne dłonie, gładkie z mikroteksturovanym wykończeniem, kolor brązowy, kształt anatomiczny z prostymi palcami, mankiet prosty z lepłą opaską zapobiegającą zsuwaniu się, o typowej grubości ścianki na palcu: $0,20 \pm 0,02$ mm, na dłoni: $0,18 \pm 0,02$ mm, na mankiecie: $0,16 \pm 0,02$ mm, typowa długość min 290mm, AQL 0,65 i mediana siły zrywu przed starzeniem min 16N- potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- max 10 $\mu\text{g/g}$ -potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455-3, pozbawione alergenów lateksowych: Hev b1, hev b3, hev b5, b6.02-potwierdzone testem FitKit, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN ISO 21420, EN ISO 374-1,5, ASTM D6978, ASTM F1671, EN 556, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne na min 10 substancji chemicznych na min 2 poziomie, 99% etanol i 99% izopropanol-min 1 poziom- potwierdzone wynikami badań wg EN ISO 374 z jednostki niezależnej, odporne przez min 240 min na przenikanie min 17 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978-potwierdzone wynikami badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dispenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0?

Pakiet 3

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, lateksowe z nitylową warstwą wewnętrzną z CPC i silikonem, kolor jasnobrązowy, kształt anatomiczny z niezależnym kciukiem, mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi prążkowaniami, o grubości ścianki na palcu: 0,17 mm, na dłoni $\geq 0,14$, mankiecie: $\geq 0,14$ mm, długość min 280mm, siła zrywu przed starzeniem min 17N, AQL 0,65, poziom protein lateksowych poniżej 50 $\mu\text{g/g}$, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1,5, EN 16523, sterylizowane radiacyjnie, rozm. 5,5-9,0?

Pakiet 3

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, pokryte od wewnątrz powłoką hydrofobową (poliuretan) ułatwiającą zakładanie na wilgotne dłonie, gładkie z mikroteksturowanym wykończeniem, kolor brązowy, kształt anatomiczny z prostymi palcami, mankiet prosty z lepłą opaską zapobiegającą zsuwaniu się, o typowej grubości ścianki na palcu: $0,20 \pm 0,02$ mm, na dłoni: $0,18 \pm 0,02$ mm, na mankiecie: $0,16 \pm 0,02$ mm, typowa długość min 290mm, AQL 0,65 i mediana siły zrywu przed starzeniem min 16N- potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- max 10 $\mu\text{g/g}$ -potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455-3, pozbawione alergenów lateksowych: hev b1, hev b3, hev b5, b6.02-potwierdzone testem FitKit, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN ISO 21420, EN ISO 374-1,5, ASTM D6978, ASTM F1671, EN 556, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne na min 10 substancji chemicznych na min 2 poziomie, 99% etanol i 99% izopropanol-min 1 poziom- potwierdzone wynikami badań wg EN ISO 374 z jednostki niezależnej, odporne przez min 240 min na przenikanie min 17 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978-potwierdzone wynikami badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0?

Pakiet 6

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, polimeryzowane od wewnątrz, z mikroteksturowanym wykończeniem na zewnątrz, kolor naturalnego lateksu/ biały, kształt anatomiczny oraz ergonomiczna konstrukcja, mankiet rolowany, o typowej grubości ścianki na palcu: $0,22 \pm 0,03$ mm, na dłoni $0,18 \pm 0,03$, mankiecie: $0,15 \pm 0,03$ mm, typowa długość min 280 mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 24N- potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65-potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455-1, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- poniżej 10 $\mu\text{g/g}$ -potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455-3, poziom endotoksyn $<4,00$ EU/parę wg EN 455-3 (raport z badań z jednostki niezależnej), będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, przebadane na min 12 substancji chemicznych wg EN ISO 374-1, w tym izopropanol, 70% etanol, 10% jodopowidon- potwierdzone wynikami badań z jednostki niezależnej, zgodne z EN 455, EN ISO 21420, EN ISO 374-1(typ B),5, ISO 10282, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne przez min 240 min na przenikanie min 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978-potwierdzone wynikami badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice

„ANMAR” Sp. z o.o

ul. Strefowa 22, 43-100 Tychy

tel. / fax (032) 780 65 31

www.anmar.pl, biuro@anmar.pl

 **GRUPA ANMAR**
HEALTHCARE REDEFINED

składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0?

Pakiet 7

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz, z mikrotekstutowanym wykończeniem na zewnątrz, kolor naturalnego lateksu/ białe, kształt anatomiczny oraz ergonomiczna konstrukcja, mankiet rolowany, o typowej grubości ścianki na palcu: $0,22 \pm 0,03$ mm, na dłoni $0,18 \pm 0,03$, mankiecie: $0,15 \pm 0,03$ mm, typowa długość min 280 mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 24N- potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65-potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455-1, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- poniżej $10 \mu\text{g/g}$ - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455-3, poziom endotoksyn $<4,00$ EU/parę wg EN 455-3 (raport z badań z jednostki niezależnej), będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, przebadane na min 12 substancji chemicznych wg EN ISO 374-1, w tym izopropanol, 70% etanol, 10% jodopowidon- potwierdzone wynikami badań z jednostki niezależnej, zgodne z EN 455, EN ISO 21420, EN ISO 374-1(typ B),5, ISO 10282, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne przez min 240 min na przenikanie min 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978-potwierdzone wynikami badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0?

Pakiet 14

Czy Zamawiający ze względu na przeznaczenie rękawic do pracy z lekiem cytostatycznym będzie wymagał rękawic odpowiednich do stosowania w warunkach aseptycznych i jałowych klasy 100(ISO 5) klasy A?

Z poważaniem
Agnieszka Miernik-Ślusarczyk