



4. Wojskowy Szpital Kliniczny  
z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu  
ul. R. Weigla 5 Wrocław 50 - 981

Wrocław, 2020-03-31

### WYJAŚNIENIE I MODYFIKACJA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

*dotyczy: dostawę rękawic chirurgicznych, diagnostycznych i rękawic do przygotowania i podawania cytostatyków, znak sprawy 4WSzKzP.SZP.2612.24.2020*

Zamawiający 4 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu działając na podstawie art. 38 ust.1, 2 i 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2019 poz. 1843 z późn.zm.) dalej PZP informuje, że wpłynęło zapytanie o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w ww. postępowaniu przetargowym:

**Pytanie nr 1** - Pakiet nr 1 poz. 1 - Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic zgodnych z normami EN 455-1, 2, 3, EN 374-1 (z wył. pkt 5.3.2.), -2; ASTM F 1671. Zarejestrowanych jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii I.

**Odpowiedź na pytanie nr 1: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 2** - Pakiet nr 5 poz. 1 - Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic: a) siła zrywu przed starzeniem min. 7 N, po starzeniu min. 6,5; zgodne z normami EN 455-1, 2, 3, EN 374-1 (z wył. pkt 5.3.2.), -2; ASTM F 1671. Zarejestrowanych jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii I.

**Odpowiedź na pytanie nr 2: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 3** - Pakiet nr 5 poz. 2 - Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic zgodnych z normami EN 455-1, 2, 3, EN 374-1 (z wył. pkt 5.3.2.), -2; ASTM F 1671. Zarejestrowanych jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii I.

**Odpowiedź na pytanie nr 3: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 4** - Pakiet nr 5 poz. 3 - Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

- a) poziom szczelności AQL 1,5;
- b) siła zrywu przed starzeniem min. 7,0 N, po starzeniu 6,2 N;
- c) grubość na palcu min. 0,08 mm, na dłoni min. 0,06 mm, na mankiecie min. 0,04 mm; zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii III.

**Odpowiedź na pytanie nr 4: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 5** - Pakiet nr 5 poz. 4 Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

- a) w rozmiarach S, M, L, XL;
- b) grubość na palcu min. 0,16 mm;
- c) siła zrywu przed starzeniem min. 7,7 N, po starzeniu min. 9,9 N; zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii III.

**Odpowiedź na pytanie nr 5: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 6** - Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic zgodnych Rozporządzeniem UE 2016/425 i równoważną Dyrektywą 89/686/EWG. Pakiet nr 5 poz. 5

**Odpowiedź na pytanie nr 6: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 7** - Pakiet nr 5 poz. 5 Prosimy o odstąpienie od wymogu dostarczenia uchwytów na rękawice. W/w pozycje stanowią zablokowanie udziału większości firm w przedmiotowym postępowaniu na zakup rękawic. Z naszej wiedzy wynika, iż takie uchwyty posiada tylko jeden wykonawca nie będący pośrednikiem handlowym, a co za tym idzie narazi to Zamawiającego na znacznie wyższe ceny zakupu rękawic i w ewidentnie preferuje jednego wykonawcę. Odstąpienie od tego powyższego wymogu pozwoli na złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert i zapewni wybór najkorzystniejszej oferty oraz najlepsze wydatkowanie publicznych środków finansowych. Zgodnie z art. 7 pkt 1 cyt.: „Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców...”.

**Odpowiedź na pytanie nr 7: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 8** - WZÓR UMOWY Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy poniższej treści:

Siła Wyższa

1. Którakolwiek ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Dla celów realizacji Umowy „Siła Wyższa” oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.
3. W przypadku zaistnienia stanu Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.
4. Jeżeli stan Siły Wyższej, będzie trwał nieprzerwanie przez okres 90 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.
5. Stan Siły Wyższej powoduje adekwatne przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

**Odpowiedź na pytanie nr 8: Zapisy SIWZ bez zmian. W sprawach nieuregulowanych obowiązują przepisy Kc.**

**Pytanie nr 9** - Pakiet 2, poz. 1-. Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy rękawic chirurgicznych, poliizoprenowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Kształt w pełni anatomiczny z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, mankiet wzmocniony rolowanym brzegiem. AQL max 0,65, długość min. 270 – 285 mm dopasowana do rozmiaru, grubość na palec - 0,27 mm, dłoń – min. 0,19 mm, mankiet – min. 0,17 mm. Siła zrywu min. 12 N. Badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (dokument z wynikami badań dla min. 7 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), badania na przenikalność min. 28 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 lub równoważne (raport z wynikami badań). Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie.

**Odpowiedź na pytanie nr 9: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 10** - Pakiet 2, poz. 1- . Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic chirurgicznych neoprenowych z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnątrz powierzchnia delikatnie teksturowana. Mankiet anatomicznie prosty wzmocniony rolowanym brzegiem z dodatkowym obszarem adhezyjnym zapobiegającym zsuwaniu się . AQL po zapakowaniu 0,65. Grubość na palcu 0,23 mm, na dłoni min. 0,20 mm, na mankiecie 0,17 mm, korzystnie wpływająca na barierowość rękawic. Posiadające badania na przenikalność min. 25

substancji chemicznych, w tym 4- rzędowych środków czyszczących oraz cytostatyków (raport z wynikami badań). Siła zrywu przed starzeniem minimum 15 N. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie.

**Odpowiedź na pytanie nr 10: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 11** - Pakiet 3, poz. 1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic chirurgicznych neoprenowych z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnątrz powierzchnia delikatnie teksturowana, kolor brązowy (antyrefleksyjny), AQL po zapakowaniu 0,65. Grubość na palcu 0,23 mm, na dłoni min. 0,20 mm, na mankiecie 0,17 mm, posiadające mankiet rolowany z obszarem adhezyjnym zapobiegającym zsuwaniu się. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie.

**Odpowiedź na pytanie nr 11: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 12** - Pakiet 3, poz. 1 - . Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic chirurgicznych antyalergicznymi, bezpydrowymi, półsyntetycznymi: lateksowo-nitrylowymi, trójwarstwowymi, o wewnętrznej warstwie 100% nitryl, dodatkowo pokrytej warstwą silikonu, co uniemożliwia kontakt dłoni z proteinami lateksu, dając jednocześnie komfort użytkowania naturalnej gumy przy jednocześnie wysokiej barierowości syntetyku i stanowi korzystne ekonomicznie rozwiązanie. Powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana wykonana w technologii SMT. Grubość na palcu min. 0,21 mm, na dłoni min. 0,19 mm, na mankiecie min. 0,16 mm. Obniżony poziom AQL po zapakowaniu 0,65, opakowanie max 50 par, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe.

**Odpowiedź na pytanie nr 12: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 13** - Pakiet 3, poz. 2 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawicy mikrochirurgicznej z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnątrz antypoślizgowe, grubość max 0,18 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średni poziom protein < 33ug/g rękawicy, 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. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź na pytanie nr 13: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 14** - Pakiet 3, poz. 2 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawicy mikrochirurgicznej lateksowo-nitrylowej trójwarstwowej, dodatkowo pokrytej warstwą silikonu i warstwą CPC o działaniu bakteriobójczym i przeciwgrzybicznym. Grubość na palcu min. 0,17 mm, na dłoni i mankiecie  $\geq 0,14$  mm. Posiadających zewnętrzną warstwę mikroteksturowaną, mankiet rolowany z widocznym systemem podłużnych i poprzecznych wzmocnień. AQL 0,65 po zapakowaniu. Pakowane parami w opakowanie podwójne foliowe podciśnieniowe, hermetyczne.

**Odpowiedź na pytanie nr 14: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 15** - Pakiet 3, poz. 3 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości całkowitej zgodnej z wytycznymi ustawodawcy określonymi w normie EN 455-2, wynoszącej min. 260 – 280 mm, która w pełni zakrywa mankiet fartucha i zapewnia bezpieczeństwo pracy podczas zabiegu chirurgicznego. AQL  $\leq 1.0$ . Grubość na palcu min.  $0,21 \pm 0,01$  mm, na dłoni min. 0,17 mm, na mankiecie min. 0,145 mm. Poziom protein < 20  $\mu\text{g/g}$  potwierdzony badaniami niezależnego laboratorium od producenta z nazwą rękawic, których one dotyczą. Siła zrywania przed/po starzeniu (min.): 14,33 N / 12,7 N Opakowanie jednostkowe podwójne, zewnętrzne hermetyczne papier -folia, pakowane po max 70 par.

**Odpowiedź na pytanie nr 15: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 16** - Pakiet 3, poz. 3 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości pojedynczej ścianki na palcu min. 0,20 mm, na dłoni min. 0,19 mm, na mankiecie min. 0,15 mm. Siła zrywu po starzeniu min. 12N Poziom protein lateksowych:  $\leq 58 \mu\text{g/g}$ . Rękawice produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej.

**Odpowiedź na pytanie nr 16: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 17** - Pakiet 3, poz. 4 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic lateksowych bezpydrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, o średnim poziomie protein  $< 10 \mu\text{g/g}$  potwierdzony badaniami niezależnego laboratorium od producenta z nazwą rękawic, których one dotyczą. AQL  $\leq 1.0$ , długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, grubość na dłoni min.  $0,185 \pm 0,02$  mm, na mankiecie min. 0,145 mm. Przebadane na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz posiadające badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (dokument z wynikami badań dla min. 7 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną). Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie.

**Odpowiedź na pytanie nr 17: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 18** - Pakiet 3, poz. 4 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic minimalnie różniących się parametrami w stosunku do opisanych w SIWZ, tzn. grubości pojedynczej ścianki na palcach min. 0,21mm - 0,22mm, na dłoni min. 0,19 mm, na mankiecie min. 0,16 mm. Rękawice produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej.

**Odpowiedź na pytanie nr 18: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 19** - Pakiet 3 , poz. 5 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic chirurgicznych antyalergicznymi, bezpydrowymi, półsyntetycznymi: lateksowo-nitrylowymi, trójwarstwowymi, o wewnętrznej warstwie 100% nitryl, dodatkowo pokrytej warstwą silikonu, co uniemożliwia kontakt dłoni z proteinami lateksu, dając jednocześnie komfort użytkowania naturalnej gumy przy jednocześnie wysokiej barierowości syntetyku i stanowi korzystne ekonomicznie rozwiązanie. Powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana wykonana w technologii SMT. Grubość na palcu min. 0,21 mm, na dłoni min. 0,19 mm, na mankiecie min. 0,16 mm. Obniżony poziom AQL po zapakowaniu 0,65, opakowanie max 50 par, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, mankiety rolowane z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe.

**Odpowiedź na pytanie nr 19: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 20** - Pakiet 3 , poz. 5 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawicy półsyntetycznej, lateksowo-nitrylowej (50%/50%), całkowicie syntetycznej na styku z dłonią użytkownika, dodatkowo pokrytej warstwą silikonu, co uniemożliwia kontakt dłoni z proteinami lateksu, dając komfort użytkowania naturalnej gumy przy jednocześnie wysokiej barierowości syntetyku i stanowi korzystne ekonomicznie rozwiązanie.

**Odpowiedź na pytanie nr 20: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 21** - Pakiet 4, poz. 1 - Prosimy o dopuszczenie rękawic o poziomie AQL  $< 1,5$  potwierdzoną informacją fabrycznie naniesioną na opakowaniu.

**Odpowiedź na pytanie nr 21: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 22** - Pakiet 4, poz. 2 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy nieznacznie różniącej grubości konwencjonalnej rękawicy wynoszącej na palcu min. 0,10 mm, na dłoni min. 0,07 mm. Długość minimum 240 mm. Siła zrywania przed/po starzeniu: min. 6,5 N.

**Odpowiedź na pytanie nr 22: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 23** - Pakiet 4, poz. 2 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych o długości min. 240mm, grubość na palcu 0,08mm (pojedyncza ścianka), na dłoni 0,06mm (pojedyncza ścianka), na mankiecie 0,05mm (pojedyncza ścianka), siła zrywania  $\geq 7\text{N}$ .

**Odpowiedź na pytanie nr 23: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 24** - Pakiet 4, poz. 2 - 3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych o długości min. 240mm, grubość na palcu  $0,10 \pm 0,02$ mm, na dłoni  $0,08 \pm 0,02$ mm, na mankiecie  $0,06 \pm 0,02$ mm, siła zrywania  $\geq 6$ N. Opakowanie 200szt. (180szt. dla rozm. XL), z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Odpowiedź na pytanie nr 24: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 25** - Pakiet 4, poz. 3 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic diagnostycznych nitylowych do badań z wewnętrzną warstwą z serycyną - łagodząco-nawilżającą o właściwościach przeciwbakteryjnych, białe, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach. AQL  $\leq 1,5$ , grubość na palcu min.  $0,1 \pm 0,02$ mm, na dłoni  $0,07 \pm 0,01$ mm. Otwór dozujący opakowania wyposażony w folię zabezpieczającą przed kontaminacją ze środowiska. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

**Odpowiedź na pytanie nr 25: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 26** - Pakiet 4, poz. 4 - Prosimy o dopuszczenie rękawic nitylowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, mikroteksturowanych z dodatkową teksturą na palcach, o grubości na palcu min.  $0,15 \pm 0,01$  mm, na dłoni min. 0,10 mm, na mankiecie min. 0,07 mm, długość minimalna 300 mm. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary S-XL, pakowane maks. 100 sztuk.

**Odpowiedź na pytanie nr 26: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 27** - Pakiet 4, poz. 4 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczne nitylowe do procedur wysokiego ryzyka, koloru białego, mikroteksturowanych na całej powierzchni dodatkowo teksturowanych na końcach palców, o średniej grubości na palcu min.  $0,1 \pm 0,02$ mm, na dłoni  $0,07 \pm 0,01$ mm, na mankiecie min.  $0,06 \pm 0,01$ mm, długość min. 265 mm. Rozmiary XS-XL, pakowane w opakowanie z otworem dozującym ograniczoną folią ograniczającą otwór dozujący po max 150 sztuk.

**Odpowiedź na pytanie nr 27: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 28** - Pakiet 5, poz. 1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości pojedynczej ścianki na dłoni min.  $0,11 \pm 0,01$  mm, na mankiecie min.  $0,08 \pm 0,01$  mm.

**Odpowiedź na pytanie nr 28: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 29** - Pakiet 5, poz. 2 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poziomie protein  $< 79$   $\mu\text{g/g}$ .

**Odpowiedź na pytanie nr 29: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 30** - Pakiet 5, poz. 2 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poziomie protein  $\leq 108$   $\mu\text{g/g}$ .

**Odpowiedź na pytanie nr 30: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 31** - Pakiet 5, poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy nieznacznie różniące grubości konwencjonalnej rękawicy wynoszącej na palcu min. 0,10 - 0,12 mm, na dłoni min.  $0,07 \pm 0,01$  mm. Siła zrywu przed/po starzeniu: minimum 8N.

**Odpowiedź na pytanie nr 31: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 32** - Pakiet 5, poz. 3- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic bezpydrowych z syntetycznego nitylu o sile zrywania  $\geq 7$ N. Grubość na palcu 0,08mm (pojedyncza ścianka), na dłoni 0,06mm (pojedyncza ścianka), na mankiecie 0,05mm (pojedyncza ścianka).

**Odpowiedź na pytanie nr 32: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 33** - Pakiet 5, poz. 3- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic bezpudrowych z syntetycznego nitylu o sile zrywania po starzeniu >6,5N. Grubość na palcu 0,08mm, na dłoni 0,06mm, na mankiecie 0,05mm.

**Odpowiedź na pytanie nr 33:** Nie, zapisy SIWZ bez zmian.

**Pytanie nr 34** - Pakiet 5, poz. 3- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy nieznacznie różniącej grubości konwencjonalnej rękawicy wynoszącej na palcu min. 0,10+/-0,01 mm, na dłoni 0,08+/-0,02 mm, na mankiecie 0,06+/-0,01mm. Siła zrywu przed/po starzeniu: minimum 8N.

**Odpowiedź na pytanie nr 34:** Zamawiający dopuszczają. Pozostałe parametry SIWZ bez zmian.

**Pytanie nr 35** - Pakiet 5, poz. 3- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic bezpudrowych z syntetycznego nitylu o sile zrywania przed/po starzeniu min 6,5N. Grubość na palcu 0,09mm, na dłoni 0,07mm. Siła zrywu przed/po starzeniu: minimum 6,5N.

**Odpowiedź na pytanie nr 35:** Nie, zapisy SIWZ bez zmian.

**Pytanie nr 36** - Pakiet 5, poz. 3- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic bezpudrowych z syntetycznego nitylu o sile zrywania min. 7,4N. Grubość na palcu 0,11+/-0,01mm

**Odpowiedź na pytanie nr 36:** Zamawiający dopuszczają. Pozostałe parametry SIWZ bez zmian.

**Pytanie nr 37** - Pakiet 5, poz. 4 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic nitylowych do procedur o podwyższonym ryzyku z wewnętrzną powłoką nawilżająco-natłuszczającą z aloesem dodatkowo wzbogaconym witaminą E, koloru zielonego, o grubości na palcu 0,19 mm, na dłoń 0,17 mm, średniej długości min. 300 mm. Siła zrywania przed starzeniem min. 10,2 N, po starzeniu min. 9,8 N. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I, spełniające wymagania dla środka ochrony osobistej kat. III, zgodne z normami EN 455-1,2,3,4, EN 374-1(z wył. pkt. 5.3.2),2,3, EN 420, EN 388. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań zgodnie z normą ASTM F739 -10 powszechnie stosowanych leków, w tym Karmustyny z czasem przenikania >480 min, odporne na działanie min. 19 związków chemicznych, w tym izopropanolu 70 %, etanolu i czwartorzędowych środków czyszczących. Rozmiary S-XL, pakowane po 50 sztuk.

**Odpowiedź na pytanie nr 37:** Nie, zapisy SIWZ bez zmian.

**Pytanie nr 38** - Pakiet 5, poz. 4 - Prosimy o dopuszczenie rękawic nitylowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, mikroteksturowanych z dodatkową teksturą na palcach, o grubości na palcu min. 0,15 ± 0,01 mm, na dłoni min. 0,10 mm, na mankiecie min. 0,07 mm, długość minimalna 300 mm, AQL < 1,5. Siła zrywania przed / po starzeniu min. 8,7 N / 9,6 N, potwierdzona raportem jednostki notyfikowanej. odporne na działanie min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 lub równoważną, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Thi-Tepa, Mitoxantronu i Metotrexatu (raporty z wynikami). Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary S-XL, pakowane maks. 100 sztuk.

**Odpowiedź na pytanie nr 38:** Nie, zapisy SIWZ bez zmian.

**Wykonawca zobowiązany jest do naniesienia dokonanych zmian w treści oferty.**

**W razie zaferowania przedmiotu zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowanego a dopuszczonego/zmodyfikowanego przez Zamawiającego w wyniku wyjaśnień treści SIWZ czy w przypadku modyfikacji SIWZ zaznaczenia źródła tej zmiany (datę odpowiedzi lub modyfikacji i ewentualnie nr pytania).**

## ZMIANA TERMINU SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

Jednocześnie, działając na podstawie art. 12a PZP, w związku z art. 38 ust. 4 PZP, Zamawiający zmienia termin składania i otwarcia ofert w niniejszym postępowaniu z dnia 03.04.2020r, na dzień **07.04.2020r.**

Ofertę należy złożyć do dnia **07.04.2020r. do godziny 10:30** w formie elektronicznej za pośrednictwem Platformy zakupowej pod adresem:

**<https://platformazakupowa.pl/pn/4wsk/proceedings>**.

Otwarcie ofert odbędzie się **07.04.2020r.** o godzinie **11:00** na zasadach określonych w SIWZ.

**Pozostałe terminy zawarte w SIWZ i ogłoszeniu z dnia 23.03.2020r zmieniają się odpowiednio.**

2 upoważnienia  
KOMANDANTA  
4 WÓJSCIAKO SZPITALA KLINICZNEGO Z POLIKLINIKI  
SP ZOZ we Wrocławiu  
.....  
Piotr STRAK  
(podpis i pieczęć Kierownika Zamawiającego  
lub osoby upoważnionej)