



**Samodzielny Publiczny Zespół
Zakładów Opieki Zdrowotnej w Gryficach**
ul. Niechorska 27
72-300 Gryfice

Nasz znak
SPZZOZ/27/1/23

Data
Gryfice 2023-06-27

Sprawa dotyczy:

Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego nr 27/23 na: „Dostawa rękawic chirurgicznych dla SPZZOZ w Gryficach”

Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019r Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 1710) Zamawiający przytacza pytania i udziela odpowiedzi:

Pakiet 1

Czy zamawiający dopuści rękawice z poziomem AQL 1,5 oraz siłą zrywania przed starzeniem mediana min. 7N?

ODP: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o grubości na palcu min. 0,11 mm oraz poziomem protein max 34µg/g?

ODP: Zamawiający dopuszcza grubość rękawic na palcu min 0,11 mm nie dopuszcza w zakresie poziomu protein max 34µg/g.

Pakiet 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitylowych, diagnostyczno-ochronnych, bezpydrowych, koloru niebieskiego. Pasujące na prawą i lewą dłoń. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, mankiet rolowany. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. AQL 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 min. 7N. Grubość na palcach min. 0,10 ±0,02 mm. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z EN 374-5 oraz ASTM F1671. Przebadane na penetrację min. 30 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (potwierdzone informacją na opakowaniu). Fabrycznie naniesiona na opakowaniu Na opakowaniu jednostkowym umieszczone oznakowanie: 2017/745 klasa I, 2016/425 kategoria III, EN 455, EN 374, EN 16523-1, EN 420, ASTM F 1671, poziom AQL, piktogram "do kontaktu z żywnością" zgodny z Rozporządzeniem (WE) 1935/2004; piktogram „wyrób medyczny”, oznakowanie poziomów odporności na przenikanie substancji w postaci piktogramu i tabeli, piktogramy





określające warunki przechowywania, w tym temperaturę od 5 do 38 stopni Celsjusza; informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji, rozmiary XS –XL. Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, potwierdzone informacją na opakowaniu. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

ODP: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1

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

ODP: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 2

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

ODP: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych, pudrowanych o zewnętrznej powierzchni mikroteksturowanej. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, AQL max. 0,65, średnia grubość na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,17 mm, na mankiecie 0,15 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 14 N, sterylizowane radiacyjnie, średni poziom protein <20 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic,





których ono dotyczy), mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne papier-folia, raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń. 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. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Opakowanie 70 par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Rozmiary 5,5-9,0.

ODP: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowe bezpudrowe z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergenny poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 7 substancji chemicznych z czasem przenikania >480 min zgodnie z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 (raport wystawiony przez jednostkę notyfikowaną). Odporne na przenikanie min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Produkowane zgodnie z ISO 13485 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

ODP: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną wielowarstwową powłoką polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia





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

ODP: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 5

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

ODP: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych do badań z wewnętrzną warstwą łagodząco-nawilżającą zawierającą serycynę o właściwościach przeciwbakteryjnych, składającą się z jednego składnika aktywnego. Testowane dermatologicznie na ludziach potwierdzone certyfikatem niezależnej jednostki badawczej oraz piktogramem na opakowaniu. Białe, grubość na palcach min. $0,1 \pm 0,01$ mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach. AQL 1,0. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie





z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środków ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1 (3 substancje testowe w Certyfikacie CE na 6 poziomie ochrony), odporne na działanie min. 12 cytotstatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D 6978. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. 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, pakowane po maks. 100 sztuk.

ODP: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 1-4- Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie a'200 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

ODP: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 1-3- Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,11mm+/-0,02 i zawartości protein $\leq 50\mu\text{g/g}$, przebadane zgodnie z EN 16523-1 na min. 5 substancji chemicznych, w tym min. 3 na 3 poziomie odporności?

ODP: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 3, pozycja 1-5- Czy Zamawiający dopuści rękawice składane w połowie, o zawartości protein $\leq 89\mu\text{g/g}$, o długości min. 280mm i grubości na palcu 0,17mm+/-0,01?

ODP: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 3, pozycja 1-5- Czy Zamawiający dopuści rękawice składane w połowie, o zawartości protein max. $94\mu\text{g/g}$, o długości min. 275-285 mm w zależności od rozmiaru i grubości na palcu 0,21mm+/-0,01?

ODP: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 4, pozycja 1-7- Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateks kauczuku naturalnego, bezpydrowe. Od wewnątrz polimerowane, od zewnątrz mikroteksturowane. Grubość 0,17 mm+/-0,01 na palcu, 0,14mm+/-0,01 na dłoni i 0,11mm+/-0,01 na mankiecie, długość min. 280 mm, zawartość protein $\leq 66\mu\text{g/g}$. Mankiet równomiernie rolowany, wywinęty; opakowanie zewnętrzne foliowe. Przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F 1671. Karta techniczna nie starsza niż z 2018r potwierdzająca parametry techniczne rękawic. Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa I i środek ochrony osobistej KAT III?



**ODP: Zgodnie z SWZ.**

Pakiet 4, pozycja 1-7- Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateks kauczuku naturalnego, bezpudrowe. Obustronnie lekko chlorowane i polimerowane, mikroteksturowane na palcach i dłoni. Grubość 0,22mm+/-0,02 na palcu, 0,19mm+/-0,01 na doł, 0,17mm+/-0,01 na mankiecie, długość min. 280-290 mm w zależności od rozmiaru, zawartość protein max. 33µg/g. Mankiet równomiernie rolowany, wywinięty; opakowanie zewnętrzne foliowe. Przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F 1671. Karta techniczna nie starsza niż z 2018r potwierdzająca parametry techniczne rękawic. Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa I i środek ochrony osobistej KAT III?

ODP: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 5, pozycja 1-4- Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice jałowe, neoprenowe, obustronnie polimerowane, grubość rękawicy 0,20mm+/-0,02 na palcu, 0,18mm+/-0,02 na dłoni, 0,16mm+/-0,02 na mankiecie, dł. min. 292 mm. Mankiet równomiernie rolowany, opakowanie zewnętrzne foliowe. Przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F 1671. Karta techniczna nie starsza niż z 2018 r. potwierdzająca parametry techniczne rękawic?

ODP: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1 Czy Zamawiający dopuszcza rękawice nitylowe diagnostyczne zewnętrznie mikroteksturowane z teksturą na końcach palców, o grubości na palcu 0,09mm, na dłoni 0,06mm, AQL 1.0, mediana siły zrywu przed i po starzeniu min. 6N. Zgodne z normami EN ISO 374-1 oraz odporne na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374- 5 potwierdzone certyfikatem z jednostki niezależnej. odporne na min. 11 substancji (bez cytostatyków) zgodnie z EN 16523 1. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I zgodnie z Rozporządzeniem MDR 2017/745 oraz środek ochrony indywidualnej kat. III zgodnie z Rozporządzeniem PPE 2016/425. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Pakowane po 100 szt. dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Prosimy o odstąpienie od badań do serii, a dopuszczenie podsumowanie badań producenta zawartych w specyfikacji danych produktu potwierdzających parametry rękawic takie jak: AQL, grubość, długość?

ODP: Zamawiający dopuszcza.



Pakiet 2 Czy Zamawiający dopuszcza rękawice niejałowe, lateks kuczuku naturalnego, bezpydrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o zawartości protein poniżej 100ug/g, potwierdzone podsumowaniem badań producenta nie starszym niż z 2018r. zawartym w specyfikacji danych produktu. Pozostałe zgodne?

ODP: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 3 Czy Zamawiający dopuszcza rękawice sterylne lateksowe, pudrowane chirurgiczne o zawartości protein poniżej 91µg/g, dł. rękawicy min.280mm, AQL 0.65, grubość na palcu 0,19-0,23mm, siła zrywu przed starzeniem min. 13N. Podsumowanie badań producenta wg. 455 nie starsze niż z 2018 r. zawarte w specyfikacji danych produktu. Pozostałe zgodne?

ODP: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 4 Czy Zamawiający dopuszcza rękawice jałowe, chirurgiczne lateksowe niechlorowane, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna pokryta polimerem w technologii DERMASHIELD TM , typowa grubość na palcu 0,25mm±0,03mm, typowa długość 302mm, zawartość protein ≤30µg/g, składane dodatkowo w połowie, pozostałe parametry bez zmian?

ODP: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 5 Czy Zamawiający dopuszcza rękawice jałowe, chirurgiczne neoprenowe, niechlorowane, powierzchnia zewnętrzna teksturowana , powierzchnia wewnętrzna pokryta polimerem w technologii DERMASHIELD TM teksturowane, typowa grubość: na palcu 0,14mm±0,03mm, typowa długość rękawicy 301mm, pozostałe parametry bez zmian?

ODP: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 7 Czy Zamawiający dopuszcza alternatywnie rękawice diagnostyczne i ochronne, nitylowe, bezpydrowe, niejałowe, kształt uniwersalny, kolor niebieski, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach S – XL, pakowane w systemie eliminującym kontakt dłoni użytkownika z powierzchnią roboczą rękawicy przed użyciem produktu z możliwością pojedynczego pobierania rękawic za mankiet, pakowane po 200 sztuk, z przeliczeniem ilości powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana z teksturą na końcach palców, powierzchnia wewnętrzna chlorowana. Typowe wartości parametrów fizycznych osiągnięte przez produkt: długość min.240 mm, grubości: na palcu 0.09 mm, na dłoni 0.06 mm oraz na mankiecie 0.05 mm, siła zrywu przed starzeniem min.6 N oraz po starzeniu min.6 N, rękawice bez protein lateksu, AQL = 1.0 Rękawice klasyfikowane zarówno jako wyrób medyczny klasy I, jak i środek ochrony indywidualnej kategorii III typ B. Zgodne ze standardami normatywnymi: EN 455(1-4), EN ISO 15223-1, EN 1041, EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN ISO 374-4 /EN 374-4, EN ISO 374-5, EN 16523-1, EN ISO 21420 / EN 420. Badanie





na przenikanie wirusów wykonane zgodnie z ASTM F1671 i EN ISO 374-5 (ISO 16604). Badanie na przenikanie 15 leków do chemioterapii (cytostatyków) oraz opioidu fentanyl wykonane zgodnie z ASTM D6978. Badanie na przenikanie 18 substancji chemicznych, w tym min. 10 substancji na 6 poziomach odporności (>480min) wykonane zgodnie z EN 16523-1. Rękawice nie zawierające akceleratorów chemicznych: BHA, BHT, DPT, MBT, TMTD, ZDBC, ZDMC, ZMBI, ZMBT i ZPMC. W trakcie procesu produkcji nie są stosowane ftalany i tiuramy. Rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością zgodnie z prawodawstwem europejskim 10/2011 (WE), 1935/2004 (WE) i 2023/2006 (WE), normatywne, fabrycznie oznakowane na opakowaniu. Wszystkie wymagane parametry potwierdzone Specyfikacją danych produktu wystawioną przez producenta wyrobu. Wykonawca składający ofertę na przedmiot zamówienia wyspecyfikowany powyżej, będący wyrobem medycznym, musi posiadać certyfikat zgodności ze standardami jakościowymi EN ISO 13485 oraz ISO 9001. Na opakowaniu rękawic fabryczne oznakowanie: zgodność z MDR (Rozporządzenie Medyczne (EU) 2017/745 dla Wyrobów Medycznych) i PPER (Rozporządzenie (EU) 2016/425 dla Środków Ochrony Indywidualnej) - rękawice diagnostyczne i ochronne, zgodność z normami: EN ISO 15223-1, EN 1041, EN 455 (1-4), EN ISO 21420 / EN420, EN ISO 374-1 i EN 16523-1 i EN ISO 374-4 / EN 374-4 , EN ISO 374-2, EN ISO 374-5 i ISO 16604 i ASTM F 1671 (odporność na bakterie, grzyby i wirusy), ASTM D6978 , oznakowany fabrycznie wymagany poziom AQL, oznakowane datą produkcji, ważności i numerem serii. Opakowanie a'200 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary. Rękawice pasujące do uchwytów naściennych pojedynczych lub potrójnych typu koszyk z możliwością pojedynczego wyjmowania rękawic od spodu opakowania - mankiet zawsze wyjmowany pierwszy. Uchwyt typu koszyk, kompatybilny z opakowaniem rękawic, z opcją umocowania na ścianie. Możliwość mocowania uchwytami pojedynczymi na szynę Modura.

ODP: Zamawiający dopuszcza.

DYREKTOR
SPZZOZ w Gryficach
Piotr Sołtysiński

