DZP/PN/59/2018 Zawiercie dnia, 28.08.2018r.

**Do wszystkich Wykonawców**

Zamawiający odpowiadając na pytania Wykonawców dotyczące postępowania pn. „Dostawa jednorazowych rękawic medycznych – 2 pakiety.

**Pytanie 1 dotyczy pakietu nr 1 poz. 1**

W związku z tym, że rękawice winylowe są wykonane z polichlorku winylu, tj. polimeru syntetycznego, prosimy o odstąpienie od wymogu wewnętrznego pokrycia syntetycznym polimerem.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie odstępuje od wymogu wewnętrznego pokrycia syntetycznym polimerem i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 2 dotyczy pakietu nr 1 poz. 1**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga rękawic o kształcie uniwersalnym, pasującym na prawą i lewą dłoń.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający potwierdza wymaganie dotyczące uniwersalnego kształtu rękawic w załączeniu poprawiony formularz asortymentowo cenowy.

**Pytanie 3 dotyczy pakietu nr 1 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości pojedynczej ścianki palca min. 0,11mm, dłoni min. 0,08mm, nieznacznie różniącej się od wymaganej przez Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SIWZ, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo cenowym w postaci „\* i przypisu”. Jednakże wymaga dochowania pozostałych parametrów.

**Pytanie 4 dotyczy pakietu nr 1 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z EN 374-1 (z wyłączeniem pkt 5.3.2), 2, 3? Pragniemy nadmienić, iż pkt 5.3.2 dotyczy rękawic chemoodpornych stosowanych głównie w przemyśle.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SIWZ z dochowaniem pozostałych parametrów.

**Pytanie 5 dotyczy pakietu nr 1 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o poziomie AQL 1,0? Rękawice o poziomie AQL 1,0 gwarantują wyższą jakość, lepszą szczelność, a zarazem są bardziej bezpieczne. Im niższy poziom AQL, tym mniejsza ilość wadliwych wyrobów w przebadanej serii.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SIWZ, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo cenowym w postaci „\* i przypisu”. Jednakże wymaga dochowania pozostałych parametrów.

**Pytanie 6 dotyczy pakietu nr 1 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie rękawic w rozmiarach S, M, L, XL. Pragniemy nadmienić, że rękawice diagnostyczne nie są produkowane i nie występują w rozmiarze XXL.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie w załączeniu poprawiony formularz asortyment cenowy.

**Pytanie 7 dotyczy pakietu nr 1 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści opakowania z kolorystycznym oznakowaniem rozmiaru na opakowaniu?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.

**Pytanie 8 dotyczy pakietu nr 1 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. 240mm zgodnie z normą EN455-2?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SIWZ, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo cenowym w postaci „\* i przypisu”. Jednakże wymaga dochowania pozostałych parametrów.

**Pytanie 9 dotyczy pakietu nr 1 poz. 3**

Prosimy o dopuszczenie rękawic w rozmiarach S, M, L, XL. Pragniemy nadmienić, że rękawice diagnostyczne nie są produkowane i nie występują w rozmiarze XXL.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie w załączeniu poprawiony formularz asortyment cenowy.

**Pytanie 10 dotyczy pakietu nr 1 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. 240mm zgodnie z normą EN455-2?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SIWZ, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo cenowym w postaci „\* i przypisu”. Jednakże wymaga dochowania pozostałych parametrów.

**Pytanie 11 dotyczy pakietu nr 1 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości pojedynczej ścianki palca 0,10-0,12mm, nieznacznie różniącej się od wymaganej przez Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 12 dotyczy pakietu nr 1 poz. 3**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu załączania do oferty certyfikatu wydanego przez jednostkę notyfikowaną potwierdzającego zgodność rękawic niesterylnych z normą EN 455? Wyżej wymienione rękawice są rękawicami niesterylnymi należącymi do klasy I wyrobów medycznych. Dla tej grupy produktów żaden z obowiązujących przepisów prawa nie nakłada na producentów rękawic medycznych obowiązku podlegania kontroli i nadzorowi jednostki notyfikowanej nad zgodnością z normą EN 455-1,2,3. Obowiązek taki przewidziany jest wyłącznie dla rękawic chirurgicznych sterylnych należących do wyrobów medycznych grupy IIA. Zgodność z normą EN455 potwierdzona deklaracją producenta.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie odstępuje od wymogów i podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający nie wymaga dołączenia do oferty żadnych certyfikatów. Zgodnie z zapisami SIWZ dział VII punkt 5 Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 5 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia oświadczeń lub dokumentów.

**Pytanie 13 dotyczy pakietu nr 1 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z EN 374-1 (z wyłączeniem pkt 5.3.2), 2, 3? Pragniemy nadmienić, iż pkt 5.3.2 dotyczy rękawic chemoodpornych stosowanych głównie w przemyśle.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SIWZ, Jednakże wymaga dochowania pozostałych parametrów.

**Pytanie 14 dotyczy pakietu nr 1 poz. 6**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga rękawic w opakowaniach a 100 szt.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie precyzuje wymagań co do ilości sztuk w opakowaniu.

**Pytanie 15 dotyczy pakietu nr 2 poz. 1,2**

Czy Zamawiający dopuści jako alternatywę rękawice sekcyjne, lateksowe, nieflokowane, o grubości 0,43mm, długości ok. 305mm, AQL 0,65. Rozmiar 7,5-8, 8,5-9. Zarejestrowane jako środek ochrony indywidualnej kategorii III (potwierdzone deklaracją producenta).

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 16 dotyczy pakietu nr 2 poz. 3**

Czy Zamawiający na potwierdzanie spełniania wymaganych parametrów (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) dopuści aktualne protokoły badań producenta nie starsze niż z 2016r.?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 17 dotyczy pakietu nr 2 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości pojedynczej ścianki palca 0,29-0,32mm i pozostałych parametrach niezmienionych?

**Odpowiedź:**

Nie, zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 18 dotyczy pakietu nr 2 poz. 3**

Prosimy o dopuszczenie rękawic w rozmiarach od 7,0-8,5 z uwagi na brak zapotrzebowania na rynku na skrajne rozmiary.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 19 dotyczy pakietu nr 1 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie rękawic w rozmiarach 6,0-9,0 i potwierdzenia wymaganych parametrów (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) kartą danych technicznych dystrybutora.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 20 dotyczy SIWZ pkt. VII.6**

Zdaniem UZP oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej może też być złożone wraz z ofertą, jeżeli Wykonawca nie należy do żadnej grupy kapitałowej.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z art.24 ust.11 Wykonawca, w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5, ma obowiązek przekazać Zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt.23 ustawy PZP. Zamawiający nie potwierdza przedstawionego stanowiska i wymaga zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 21 dotyczy pakietu nr 2 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 2 w pozycji nr 1 rękawice chirurgiczne lateksowe, lekko pudrowane o grubości na palcu 0,23 – 0,24 mm, w rozmiarach od 6,0 do 9,0, spełniające pozostałe wymagania Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SIWZ, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo cenowym w postaci „\* i przypisu”. Jednakże wymaga dochowania pozostałych parametrów.

**Pytanie 22 dotyczy pakietu nr 2 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 2 w pozycji nr 2 rękawice chirurgiczne bezlateksowe o grubości na palcu 0,20 – 0,21 mm, w rozmiarach od 6,0 do 9,0, spełniające pozostałe wymagania Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SIWZ, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo cenowym w postaci „\* i przypisu”. Jednakże wymaga dochowania pozostałych parametrów.

**Pytanie 23 dotyczy pakietu nr 2 poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 2 w pozycji nr 3 rękawice chirurgiczne do zabiegów ortopedycznych o długości min. 294 mm, o grubości na palcu 0,33 – 0,34 mm, w rozmiarach od 6,0 do 9,0, spełniające pozostałe wymagania Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 24 dotyczy pakietu nr 1 poz. 1-6**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający w celu weryfikacji rękawic dopuści potwierdzenia parametrów technicznych zaoferowanych rękawic Kartą techniczną / dokumentem producenta? Pragniemy zauważyć, że Kartę Techniczną wystawia się na podstawie szeregu licznych testów dla wielu serii, nie tylko jednej jak w przypadku raportu i dzięki temu deklaruje powtarzalność parametrów dla wszystkich stosowanych przez użytkownika rękawic

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 25 dotyczy pakietu nr 1 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic minimalnie różniących się parametrami w stosunku do opisanych w SIWZ, tzn. grubości pojedynczej ścianki na dłoni i na palcach min. 0,08 ± 0,02 mm. **Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 26 dotyczy pakietu nr 1 poz. 1**

Ze względu na fakt, że winyl jako materiał do produkcji rękawic jest wyjątkowo mało wytrzymałym materiałem i ze względu na swoje właściwości fizyczne i chemiczne nie zalecanym do pracy w środowisku mokrym i w procedurach wysokiego ryzyka, zapis o zarejestrowaniu jako kategoria III może wprowadzić użytkownika w błąd i dać fałszywe poczucie bezpieczeństwa. Środek ochrony osobistej kategorii III powinien nieść za sobą ochronę w procedurach wysokiego ryzyka. Winyl natomiast nie może być stosowany w kontakcie z substancjami chemicznymi, gdyż nie stanowi bariery w środowisku mokrym, a w takim środowisku jest kontakt z substancjami chemicznymi w szpitalu. Prosimy zatem Zamawiającego o dopuszczenie rękawic oznakowanych jako kategoria I Środka Ochrony Osobistej.

W przypadku negatywnej odpowiedzi, prosimy zatem o wyjaśnianie, czy Zamawiający będzie oczekiwał potwierdzenia barierowości na substancje używane w środkach dezynfekcyjnych, jak m.in. alkohole i aldehydy.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający nie wymaga potwierdzenia barierowości na substancje używane w środkach dezynfekcyjnych.

**Pytanie 27 dotyczy pakietu nr 1 poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy rękawice diagnostyczne nitrylowe do badań, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, o grubość na palcach min. 0,1 +/-0,01 mm, AQL <1,5, długość rękawicy min. 240 mm (wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną). Rękawice oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na przenikanie substancji chemicznych – fabryczna informacja na opakowaniu o barierowości dla min. 3 alkoholi, w tym etanolu i izopropanolu na min. 1 poziomie. Odporne na działanie min. 14 cytostatyków przez co najmniej 30 minut wg ASTM D6978 oraz odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 - fabryczna informacja na opakowaniu. Rękawice zgodne z normami: PN - EN 455, PN – EN 420, ASTM F 1671, EN 374-1 (z wył.pkt. 5.3.2),-2,-3, ASTM D 6978- fabryczna informacja na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera rozróżnienie kolorystyczne w zależności od rozmiaru, pakowane po 100 sztuk.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 28 dotyczy pakietu nr 1 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości zgodnej z wytycznymi ustawodawcy określonymi w normie EN 455-2, zgodnymi z wymogami ASTM D3577 i ISO 10282, wynoszącej min. 240 mm. Pragniemy podkreślić, iż jest to długość standardowo używana we wszystkich placówkach medycznych.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SIWZ, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo cenowym w postaci „\* i przypisu”. Jednakże wymaga dochowania pozostałych parametrów.

**Pytanie 29 dotyczy pakietu nr 1 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu rękawic przebadanych na przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z ASTMF 1670 i dopuszczenie rękawic przebadanych na penetrację krwiopochodnymi patogenami przy użyciu Bakteriofaga Phi-X174 zgodnie z ASTM F 1671 potwierdzonymi raportem z badań jednostki niezależnej. Pragniemy nadmienić, że postawiony przez Zamawiającego wymóg spełnia tylko 1 firma, a standardowo rękawice medyczno-ochronne spełniają wymóg zgodności z normą ASTM F 1671, który z uwagi na zastosowanie prawdziwego wirusa jest bardziej wiarygodną oceną..

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 30 dotyczy pakietu nr 1 poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych bezpudrowe o grubości na palcu min. 0,09 mm, AQL <1,5 , rękawicy min. 240 mm (wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną). Zgodność z normami EN 420, EN 455, ASTM F 1671, EN 388 oraz EN 374-3 oraz piktogram dopuszczenia do kontaktu z żywnością umieszczone fabrycznie na opakowaniu. Rękawice posiadające badania na min. 10 związków chemicznych wg EN 374-3 lub alternatywnej. Na opakowaniu fabrycznie naniesiona informacja dotycząca barierowości chemicznej rękawic - minimum 5 substancji chemicznych wraz z określonymi poziomami ochrony, w tym izopropanol. Przebadane na min. 15 cytostatyków, w tym co najmniej Winblastyna i Doxorubicyna (raport załączony do oferty. Rozmiary S-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po maks. 100 sztuk. Oznakowanie kolorystyczne w zależności od rozmiaru.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 31 dotyczy pakietu nr 1 poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości zgodnej z wytycznymi ustawodawcy określonymi w normie EN 455-2, zgodnymi z wymogami ASTM D3577 i ISO 10282, wynoszącej min. 240 mm. Pragniemy podkreślić, iż jest to długość standardowo używana we wszystkich placówkach medycznych.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SIWZ, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo cenowym w postaci „\* i przypisu”. Jednakże wymaga dochowania pozostałych parametrów.

**Pytanie 32 dotyczy pakietu nr 1 poz. 4-5**

Prosimy o dopuszczenie rękawic przeźroczystych rękawic foliowych z polietylenu nie będących wyrobem medycznym, rękawice posiadają atest do kontaktu z żywnością, uniwersalny kształt pasujący na lewą i prawą dłoń, rękawice w rozmiarach: M, L pakowane po 100 sztuk.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 33 dotyczy pakietu nr 1 poz. 6**

Prosimy o dopuszczenie rękawic nitrylowych do wysokiego ryzyka z przedłużonym mankietem min. 400 mm, całkowicie teksturowanych na całej części dłoniowej o AQL 1,5, grubości na palcu 0,23 mm,  oznakowanych jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III, odpornych na przenikanie substancji chemicznych przez co najmniej 30 minut zgodnie z normą ASTM F739-12 dla min. 18 związków chemicznych, w tym 4- rzędowych środków czyszczących, 96% kwas siarkowy, izopropanol 70 %, aldehydy, odpornych na cytostatyki w tym Karmustyny i Thiotepa z czasem przenikania >40 min, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Spełniające normę EN 388 o odporności mechanicznej – minimum 2 parametry na co najmniej 1 poziomie. Rozmiary XS-XL, pakowane po 50 sztuk.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 34 dotyczy pakietu nr 1 poz.6**

Prosimy o dopuszczenie rękawic diagnostycznych sekcyjnych o przedłużonym mankiecie do łokcia, nieflokowane, teksturowane w części chwytnej, powierzchnia lekko chropowata (nie gładka) mankiet prosty, rękawiczki pakowane parami, niesterylne, anatomiczne, dopasowane na prawą i lewą dłoń, o wysokiej odporności na uszkodzenia mechaniczne. Grubość w części dłoni i w części palców 0,44+/-0,02mm, długość min 300mm, poziom AQL ≤ 0,65 (informacja na opakowaniu), zgodne z normą EN 374, EN 388, na opakowaniu jednostkowym powinny być umieszczone: termin ważności, nr serii, nazwa producenta, rozmiar, informacja w języku polskim, znak CE.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SIWZ, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo cenowym w postaci „\* i przypisu”. Jednakże wymaga dochowania pozostałych parametrów.

**Pytanie 35 dotyczy pakietu nr 2 poz. 1-3**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający w celu weryfikacji rękawic dopuści potwierdzenia parametrów technicznych zaoferowanych rękawic Kartą techniczną / dokumentem producenta? Pragniemy zauważyć, że Kartę Techniczną wystawia się na podstawie szeregu licznych testów dla wielu serii, nie tylko jednej jak w przypadku raportu i dzięki temu deklaruje powtarzalność parametrów dla wszystkich stosowanych przez użytkownika rękawic

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 36 dotyczy pakietu nr 2 poz.1**

Prosimy o dopuszczenie rękawic lateksowych lekko pudrowanych o powierzchnii zewnętrznej mikroteksturowanej, AQL max. 1,0, sterylizowanych radiacyjnie o średnim poziomie protein < 20 ug/g rękawicy mankiecie rolowanym w opakowaniu zewnętrznym papier-folia, o długości min. 260-280 mm dopasowanej do rozmiaru (wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną), badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 37 dotyczy pakietu nr 2 poz. 1**

Czy w trosce o maksymalne bezpieczeństwo personelu zamawiający oczekuje, aby na opakowaniu wewnętrznym znajdowała się informacja w języku polskim dotycząca postępowania z pudrem?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wymaga i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 38 dotyczy pakietu nr 2 poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie rękawic bezlateksowych, neoprenowych  z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, z zewnątrz delikatnie teksturowanych, spełniające wymagania jakościowe zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 39 dotyczy pakietu nr 2 poz. 2**

Czy zamawiający oczekuje odporności rękawic bezlateksowych na przenikalność min. 25 substancji chemicznych, w tym 4-rzędowych środków czyszczących oraz cytostatyków potwierdzonych raportem z wynikami badań?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie stawia wymagań co do przenikania 25 substancji chemicznych w tym zakresie wymaga spełnienia normy EN 374-3, co do cytostatyków nie stawia wymagań.

**Pytanie 40 dotyczy pakietu nr 2 poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic minimalnie różniących się parametrami w stosunku do opisanych w SIWZ, tzn. grubości pojedynczej ścianki na palcach min. 0,22 ± 0,01 mm (wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną).

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SIWZ.