



Białystok, 20 maja 2022 r.

**Wykonawcy biorący udział w postępowaniu  
na dostawę rękawic ochronnych na potrzeby  
SP ZOZ WSPR w Białymstoku**

**EOP.332.16.22**

***DOTYCZY:*** postępowania prowadzonego w trybie podstawowych bez negocjacji na dostawę rękawic ochronnych na potrzeby SP ZOZ WSPR w Białymstoku

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ**

Działając na podstawie art. 284 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz.U.2021.1129 tj. z późn. zm.) w związku z prośbą o udzielenie wyjaśnień dotyczących treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający wyjaśnia:

**Pytanie 1:**

**Pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice obustronnie polimeryzowane, z normą ASTM F 1671 potwierdzoną raportem producenta?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

**Pytanie 2:**

**Pozycja 1**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu rękawic przebadanych na przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z ASTM F1670 i dopuszczenie rękawic przebadanych na penetrację krwio pochodnymi patogenami (wirusy) przy użyciu Bakteriofaga Phi-X174 zgodnie z ASTM F1671 potwierdzonymi raportem z badań jednostki niezależnej. Test metodą ASTM F1671 jest bardziej rygorystycznym badaniem, ponieważ Bakteriofag Phi-X174 jest najmniejszym możliwym obiektem testowym i jeśli rękawica spełnia normę ASTM F1671 winna spełniać również normę ASTM F1670, gdyż badanie to jest przeprowadzane na większych częściach.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

**Pytanie 3:**

**Pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu  $0,17 \pm 0,01$ , na dłoni  $0,14 \pm 0,01$ , mankiecie  $0,11 \pm 0,01$ ; długość min 280 mm. Poziom protein poniżej  $90 \mu\text{g/g}$  i siła zrywu przed starzeniem (mediana) min. 15N (badania z jednostki notyfikowanej wg EN 455). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. Foliowe?

**Odpowiedź:**



Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

#### **Pytanie 4**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach:

Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, lekko pudrowane, z rolowanym mankietem, warstwą antypoślizgową na całej powierzchni. Kształt anatomiczny. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, cytostatyków zgodnie z EN 374-3 ( min 3 na min. 4 poziomie odporności) - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,21 +/-0,01mm, dłoni 0,18+/-0,01mm, mankiecie 0,17+/-0,01mm, długość min. 270mm. Zawartość protein lateksowych poniżej 100 µg/g, średnia siła zrywu: przed starzeniem min 18N, po starzeniu min 15N - potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiary 6,0-8,5?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

#### **Pytanie 5**

##### **Pakiet 1 poz. 1**

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

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

#### **Pytanie 6**

##### **Pakiet 1 poz. 1**

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Nadmieniamy, że jedynie tak oznakowane rękawice dopuszczone są do zastosowania w kontakcie z materiałem zakaźnym oraz substancjami chemicznymi i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający potwierdza, że Specyfikacja Warunków Zamówienia zawiera powyższe wymagania.

#### **Pytanie 7**

##### **Pakiet 1 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych pudrowanych o zewnętrznej powierzchni mikroteksturowanej. Kształt anatomiczny z przeciwnym kciukiem, AQL max. 0,65, średnia grubość na palcu 0,20 mm, średni poziom protein <20 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie. 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



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ WOJEWÓDZKA STACJA  
POGOTOWIA RATUNKOWEGO W BIAŁYMSTOKU

ul. Poleska 89, 15-874 Białystok

Tel. 85 66 37 301, fax. 85 66 37 302

[www.pogotowie.bialystok.pl](http://www.pogotowie.bialystok.pl); [sekretariat@wspr.bialystok.pl](mailto:sekretariat@wspr.bialystok.pl);

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. Opakowanie 70 par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

**Pytanie 8**

**Pakiet 1 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych pudrowanych o grubości na palcu 0,20 mm i długości min. 260 – 280 uzależnionej od rozmiaru.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Powyższe wyjaśnienia nie powodują przedłużenia terminu składania i otwarcia ofert. Jednocześnie Zamawiający przypomina, że Wykonawcy zobowiązani są do złożenia wraz z ofertą próbek zgodnie z rozdziałem X pkt 1) SWZ. Jeżeli Wykonawca niełoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone środki dowodowe będą niekompletne, Zamawiający wezwie do złożenia lub uzupełnienia ich w wyznaczonym terminie.

**UWAGA: Prosimy o potwierdzenie otrzymania niniejszego pisma na adres e-mail: [przetargi@wspr.bialystok.pl](mailto:przetargi@wspr.bialystok.pl)**