



Białystok, 25 czerwca 2025r.

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

EOP.332.16.25

***DOTYCZY:** postępowania prowadzonego w trybie podstawowym 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.2024.1320 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 przebadane na przenikanie związków chemicznych tj. 70% izopropanol na poziomie min. 2 oraz 10% etanol na poziomie 6, 90% izopropanol na poziomie min. 1 wg EN 16523-1?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 2:

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie a'200 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3:

Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 4:

Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. 285mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 5:

Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,20mm+/-0,02, na dłoni 0,18mm+/-0,02, na mankiecie 0,16mm+/-0,02?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 6:

Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane podwójnie – op. wewnętrzne papierowe, zewnętrzne foliowe?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 7:

SWZ X przedmiotowe środki dowodowe Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wraz z ofertą żąda jedynie próbek asortymentu. W opisie przedmiotu zamówienia poz. 1 wskazano raport wg ASTM F1670 (raport dołączony do oferty).

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia jedynie próbek asortymentu, nie wymaga złożenia raportu. Jednocześnie, Zamawiający dokonuje modyfikacji treści Załącznika nr 3 do SWZ – Formularz cenowy.

Pytanie 8:

Pakiet 1, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic, które nie posiadają badań na przenikanie krwi syntetycznej wg ASTM F 1670, ale posiadają badania zgodnie z bardziej precyzyjną i dokładną normą ASTM F 1671 badającą przenikanie wirusów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 9:

Pakiet 1, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic przebadanych i odpornych na min 18 substancji chemicznych w tym 70% izopropanol na poziomie min. 1 oraz 70% ethanol na poziomie min. 1 wg EN 16523-1.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 10:

Pakiet 1, poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o nieznacznej różnicy w parametrach tj. o grubości na dłoni 0,19mm, mankiecie 0,15mm.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 11:

Pakiet 1, poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o długości min. 280mm, grubości na palcu 0,19-0,20mm, dłoni 0,18-0,19mm, mankiecie 0,14-0,15mm, o okresie trwałości 5 lat od daty produkcji.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 12:

Pakiet 1, poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic sterylizowanych tlenkiem etylenu w opakowaniu papier - folia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 13:

Pakiet 1, poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o zewnętrznej powierzchni mikroteksturowanej, zewnętrznie chlorowanych, wewnętrznie polimeryzowanych, o długości min. 292mm, o okresie trwałości 5 lat od daty produkcji. Pozostałe parametry zgodne z swz.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 14:

Pakiet 1 poz. 1

Z uwagi na fakt, że Zamawiający opisał wymóg odporności rękawic na krew syntetyczną (ASTM F1670) prosimy o dopuszczenie bardziej restrykcyjnej metody wykorzystującej prawdziwego wirusa wg ASTM F1671. Pragniemy nadmienić, że zaproponowana metoda w przeciwieństwie do wymaganej przez Zamawiającego symuluje rzeczywiste warunki pracy w kontakcie z drobnoustrojami, w tym wirusami krwiopochodnymi ze względu na zastosowanie prawdziwego mikroorganizmu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie 15:

Pakiet 1 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic, które są przebadane na przenikanie min. 17 związków chemicznych w tym Isopropanol 70%, Etanol 70% na poziomie 1 wg EN 16523-1. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 16:

Pakiet 1 poz. 2

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, mankiety rolowane, 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. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz na penetrację min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej



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.wspr.bialystok.pl; sekretariat@wspr.bialystok.pl;



CERTYFIKAT JAKOŚCI
ISO 9001:2015
NR 1567/2022/01

oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). 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.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 17:

Pakiet 1 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Rękawice chirurgiczne 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. 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 podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie, 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.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Powyższe odpowiedzi nie powodują przedłużenia terminu składania ofert.