

Projekt współfinansowany ze środków Unii Europejskiej – Europejskiego Funduszu Społecznego oraz środków Samorządu Województwa Dolnośląskiego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Dolnośląskiego na lata 2014-2020

Oleśnica, dnia 29.11.2021 r.

## Znak sprawy: PZS/TP/11/2021

Dotyczy: **Dostawa środków ochrony indywidualnej dla Powiatowego Zespołu Szpitali w Oleśnicy w ramach realizacji projektu pn. „Przeciwdziałanie wykluczeniu społecznemu spowodowanemu przez Covid-19 - 3”**

### WYJAŚNIENIA NR.2 DO SWZ

Zamawiający informuje, iż w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły zapytania dotyczące SWZ. Na podstawie art. 284 ust. 1 ustawy z dnia 11.09.2021r Prawo Zamówień Publicznych, Zamawiający przekazuje Wykonawcom treść pytań wraz z odpowiedziami:

#### **Pytanie nr.1**

##### **Zadanie 3, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści rękawice, których grubość wynosi na palcu  $0,11 \pm 0,01$  mm, na dłoni  $0,07 \pm 0,01$  mm, na mankietcie  $0,06 \pm 0,01$  mm?

##### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

#### **Pytanie nr.2**

##### **Zadanie 4**

Czy Zamawiający dopuści kombinezon ochronny w rozmiarach od M do XXL? Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

##### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

#### **Pytanie nr.3**

##### **załącznik nr IV, poz. 1**

Ze względu na możliwość złożenia bardzo konkurencyjnej pod względem cenowym i jakościowym oferty prosimy o dopuszczenie kombinezonów o poniższych parametrach:

Projekt współfinansowany ze środków Unii Europejskiej – Europejskiego Funduszu Społecznego oraz środków Samorządu Województwa Dolnośląskiego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Dolnośląskiego na lata 2014-2020

Ponadto prosimy o dopuszczenie kombinezonów wykonanych z laminatu włóknina /folia PE o gramaturze 55 g/m<sup>2</sup>, typ ochrony 5,6 w rozmiarze S,M, L,XL,XXL będący środkiem ochrony osobistej klasy III. Wytrzymałość na rozciąganie według normy EN ISO 13934-1, zgodny z normą EN 13034:2005 + A1:2009 oraz EN 14126:2003/AC:2004 EN 13982-1:2004/A1:2010, EN ISO 13688:2013. Rękawy wykończone gumką, zamek błyskawiczny kryty listwą, bez samoprzylepnej patki. Proponowany przez nas produkt jest pakowany pojedynczo, w kartonie po 40 szt., bez ochraniaczy na obuwiu zgodny z wymaganiami rozporządzenia UE 2016/425.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr.4**

**Pakiet 3, poz. 3**

Proszę o dopuszczenie rękawic w opakowaniach po 200 szt dla rozmiarów XS-L oraz 180 sztuk dla rozmiaru XL.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr.5**

**Pakiet 3, poz. 3**

Proszę o dopuszczenie rękawic o grubościach:

Grubość na palcu – 0,08 +/- 0,03 mm

Grubość na dłoni – 0,05 mm

Grubość na mankiecie – 0,05 mm

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr.6**

**Pakiet 3, poz. 3**

Proszę o dopuszczenie rękawic o grubościach

grubość mankietu - 0,051 mm

grubość na dłoni - 0,061 mm

grubość na palcu - 0,082 mm

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr.7**

**Pakiet 3, poz. 3**

Proszę o dopuszczenie rękawic w rozmiarach S-XL.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

Projekt współfinansowany ze środków Unii Europejskiej – Europejskiego Funduszu Społecznego oraz środków Samorządu Województwa Dolnośląskiego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Dolnośląskiego na lata 2014-2020

**Pytanie nr.8**

**Pakiet 3, poz. 3**

Proszę o dopuszczenie rękawic tylko w kolorze niebieskim

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr.9**

**Pakiet 3, poz. 3**

Proszę o wydzielenie w/w do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr.10**

**Pakiet 3, poz. 3**

Proszę o dopuszczenie startów na poszczególne pozycje.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr.11**

**Dot. zał. II\_1, poz. 1-6**

Czy Zamawiający dopuści rękawice, w których siła zrywająca przed starzeniem i po starzeniu wynosi  $\geq 9$  N?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr.12**

**Dot. zał. II\_1**

**Poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści rękawice, w których siła zrywająca przed starzeniem i po starzeniu wynosi  $\geq 9$  N?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr.13**

**Dot. zał. II\_1, poz. 1-7**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu spełnienia normy PN-EN ISO 374-2:2020-03 Rękawice chroniące przed niebezpiecznymi substancjami chemicznymi i mikroorganizmami – Część 2: Wyznaczanie odporności na przesiąkanie albo PN-EN ISO 374-1:2017-01, która jest zharmonizowana z rozporządzeniem 2016/425. Wymagana jest także deklaracja zgodności na spełnienie wymagań zasadniczych rozporządzenia UE 2016/42

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza jedynie rękawice spełniające link:

Projekt współfinansowany ze środków Unii Europejskiej – Europejskiego Funduszu Społecznego oraz środków Samorządu Województwa Dolnośląskiego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Dolnośląskiego na lata 2014-2020

Dostarczane wyroby muszą spełniać wymagania Ministerstwa Zdrowia dotyczące produktów wykorzystywanych podczas zwalczania COVID – 19 zawartych pod adresem: <https://www.gov.pl/web/zdrowie/informacje-dotyczace-produktow-wykorzystywanych-podczas-zwalczania-covid-19>.

#### **Pytanie nr.14**

##### **Dot. zał. II\_1, poz. 1-7**

Czy Zamawiający dopuści rękawice spełniające wymagania Dyrektywy 93/42/EEC?

##### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza jedynie rękawice spełniające link:

Dostarczane wyroby muszą spełniać wymagania Ministerstwa Zdrowia dotyczące produktów wykorzystywanych podczas zwalczania COVID – 19 zawartych pod adresem: <https://www.gov.pl/web/zdrowie/informacje-dotyczace-produktow-wykorzystywanych-podczas-zwalczania-covid-19>.

#### **Pytanie nr.15**

##### **Dot. zał. II\_1, poz. 1-7**

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z następującymi normami zharmonizowanymi:  
PN EN 556-1:2002; PN EN ISO 10993-1:2010; PN EN ISO 11737-2:2010; PN EN 455-1:2020  
PN EN ISO 10993-5:2009; PN EN ISO 11607-1:2020; PN EN 455-2:2015; PN EN ISO 10993-7:2009;  
PN EN ISO 11607-2:2020; PN EN 455-3:2015; PN EN ISO 11135:2014; PN EN ISO 11138-2:2017;  
PN EN 455-4:2010; PN EN ISO 11737-1:2018; PN EN ISO 14971:2019; PN EN ISO 15223-1:2017; PN EN ISO 13485:2016; PN EN 1041+A1:2013

##### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza jedynie rękawice spełniające link:

Dostarczane wyroby muszą spełniać wymagania Ministerstwa Zdrowia dotyczące produktów wykorzystywanych podczas zwalczania COVID – 19 zawartych pod adresem: <https://www.gov.pl/web/zdrowie/informacje-dotyczace-produktow-wykorzystywanych-podczas-zwalczania-covid-19>.

#### **Pytanie nr.16**

##### **Pytanie dot. projektu umowy:**

Czy Zamawiający zgadza się, aby w § 8, wzoru umowy, w punkcie 4 a) została zmieniona treść w następujący sposób: „w wysokości 5% wynagrodzenia brutto dostawcy, o którym mowa w § 2 pkt 1 umowy”?

##### **Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę. Proponowany zapis: 4 a) została zmieniona treść w następujący sposób: „w wysokości 5% wynagrodzenia brutto dostawcy, o którym mowa w § 2 pkt 1 umowy.

#### **Pytanie nr.17**

##### **Pytanie dot. projektu umowy:**

Projekt współfinansowany ze środków Unii Europejskiej – Europejskiego Funduszu Społecznego oraz środków Samorządu Województwa Dolnośląskiego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Dolnośląskiego na lata 2014-2020

Czy Zamawiający zgadza się aby w §10 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „*Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.*”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę. Proponowany zapis: Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy wyznaczając w tym celu odpowiedni termin, nie krótszy niż 14 dni”.

**Pytanie nr.18**

**Pytanie dot. projektu umowy:**

Prosimy o doprecyzowanie treści §10, pkt 4 „odstąpienie od umowy powinno nastąpić w terminie 30 miesiąca od dnia powzięcia wiadomości...”

**Odpowiedź:**

Zamawiający prostuje oczywistą omyłkę. Proponowany zapis: §10, pkt 4 „Odstąpienie od umowy powinno nastąpić w terminie jednego miesiąca od dnia powzięcia wiadomości.”

**Pytanie nr.19**

**Pakiet 1**

**Pozycja 1**

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaofiarowania: Rękawice chirurgiczne lateksowe pudrowane 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), mankiety rolowane. 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. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej 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. Opakowanie 70 par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:**

Projekt współfinansowany ze środków Unii Europejskiej – Europejskiego Funduszu Społecznego oraz środków Samorządu Województwa Dolnośląskiego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Dolnośląskiego na lata 2014-2020

Zamawiający dopuszcza jedynie rękawice spełniające link:

Dostarczane wyroby muszą spełniać wymagania Ministerstwa Zdrowia dotyczące produktów wykorzystywanych podczas zwalczania COVID – 19 zawartych pod adresem: <https://www.gov.pl/web/zdrowie/informacje-dotyczace-produktow-wykorzystywanych-podczas-zwalczania-covid-19>.

## **Pytanie nr.20**

### **Pakiet 1**

#### **Pozycja 2**

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaofiarowania: Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpydrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 16 N, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein <10 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), 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. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej 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 L i P. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza jedynie rękawice spełniające link:

Dostarczane wyroby muszą spełniać wymagania Ministerstwa Zdrowia dotyczące produktów wykorzystywanych podczas zwalczania COVID – 19 zawartych pod adresem: <https://www.gov.pl/web/zdrowie/informacje-dotyczace-produktow-wykorzystywanych-podczas-zwalczania-covid-19>.

## **Pytanie nr.21**

### **Pakiet 2**

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaofiarowania: Rękawice chirurgiczne, polichloroprenowe bezpydrowe, warstwa wewnętrzna nitylowa, dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, średnia grubość: na palcu 0,17 mm, na dłoni  $\geq 0,14$  mm, na mankiecie  $\geq 0,14$  mm, długość min. 280-290 mm (w zależności od rozmiaru),, średnia siła zrywania min. 10 N. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na

Projekt współfinansowany ze środków Unii Europejskiej – Europejskiego Funduszu Społecznego oraz środków Samorządu Województwa Dolnośląskiego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Dolnośląskiego na lata 2014-2020

poziomie 6 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5- 9,0.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza jedynie rękawice spełniające link:

Dostarczane wyroby muszą spełniać wymagania Ministerstwa Zdrowia dotyczące produktów wykorzystywanych podczas zwalczania COVID – 19 zawartych pod adresem: <https://www.gov.pl/web/zdrowie/informacje-dotyczace-produktow-wykorzystywanych-podczas-zwalczania-covid-19>.

**Pytanie nr.22**

**Pakiet 2**

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Rękawice chirurgiczne, syntetyczne neoprenowe, bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, 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, typ B wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% IPA, powidon jodu, kwas paraoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań). Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza jedynie rękawice spełniające link:

Dostarczane wyroby muszą spełniać wymagania Ministerstwa Zdrowia dotyczące produktów wykorzystywanych podczas zwalczania COVID – 19 zawartych pod adresem: <https://www.gov.pl/web/zdrowie/informacje-dotyczace-produktow-wykorzystywanych-podczas-zwalczania-covid-19>.

**Pytanie nr.23**

**Pakiet 3**

**Pozycja 1**

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, lateksowe. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i

Projekt współfinansowany ze środków Unii Europejskiej – Europejskiego Funduszu Społecznego oraz środków Samorządu Województwa Dolnośląskiego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Dolnośląskiego na lata 2014-2020

lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. 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 oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 6 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane w zakładzie z wdrożonym ISO 22000, zgodne z REG. 1935/2004). Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr.24**

**Pakiet 3**

**Pozycja 2**

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości min. 290 mm (tolerancja +/- 0,03). Średnia grubość na pojedynczej ścianie palca 0,14 mm, dłoni 0,10 mm, mankiecie 0,08 mm. AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią bakteriobójczą chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Okres ważności 35 miesięcy od daty produkcji. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 sztuk (XL po 90 szt.).

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr.25**

**Pakiet 3**

**Pozycja 3**

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpydrowe, nitylowe. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy, wewnętrzna chlorowana. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,0N. Zgodność normą EN 455 potwierdzona przez europejską jednostkę notyfikowaną. Dające się

Projekt współfinansowany ze środków Unii Europejskiej – Europejskiego Funduszu Społecznego oraz środków Samorządu Województwa Dolnośląskiego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Dolnośląskiego na lata 2014-2020

łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, OHSAS 18001. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr.26**

**Pakiet 3**

**Pozycja 4**

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości min. 290 mm (tolerancja +/- 0,03). Średnia grubość na pojedynczej ścianie palca 0,14 mm, dłoni 0,10 mm, mankiecie 0,08 mm. AQL 1,0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankieta. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią bakteriobójczą chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Okres ważności 35 miesięcy od daty produkcji. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 sztuk (XL po 90 szt.).

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr.27**

**Pakiet 3**

**Pozycja 5**

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Rękawice diagnostyczne, winylowe, bezpydrowe, powierzchnia gładka, AQL 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii I z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Bez zawartości DEHP (DOP) – fabrycznie oznakowane na opakowaniu. Rozmiary S-XL,

Projekt współfinansowany ze środków Unii Europejskiej – Europejskiego Funduszu Społecznego oraz środków Samorządu Województwa Dolnośląskiego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Dolnośląskiego na lata 2014-2020

oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane 100 sztuk.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr.28**

**Pakiet 3**

**Pozycja 6**

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania rękawic niesterylnych, foliowych w jednym rozmiarze – uniwersalnym.

**Pozycja 7**

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania rękawic niesterylnych, foliowych w jednym rozmiarze – uniwersalnym.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr.29**

**Zadanie 4**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie kombinezonu ochronnego jednoczęściowego z zamkiem błyskawicznym zakrytym patką na całej długości, z dodatkowa patka pod brodę, dwuczęściowy kaptur, talia, mankiety przy nadgarstkach i kostkach ściągnięte elastyczną gumką zapewniającą lepsze dopasowanie, co wzmacnia efekt ochronny oraz komfort ruchów, szwy typu overlock dodatkowo zabezpieczone taśmą, pętla na kciuk zabezpieczająca przed przypadkowym rozszczelnieniem z rękawicą. Kombinezon zapewnia ochronę przed czynnikami biologicznymi i substancjami chemicznymi, zgodnie z kategorią III Ś.O.O. wg Rozporządzenie EU 2016/425. Zgodny z normami: EN 14126:2003+AC:2004 EN 14605:2005+A1:2009 - Typ 3B-4B – ochrona przed działaniem cieczy i rozpylonej cieczy (kombinezon nie wchłania cieczy, odporny na splukanie pod bieżącą wodą dla prawidłowej dekontaminacji po użyciu) EN ISO 13982-1 :2004/ A1 :2010 - Typ 5B – ochrona przed cząstkami stałymi EN 13034:2005+A1:2009 - Typ 6B – ochrona przed działaniem substancji chemicznych

Wykonany miękkiej włókniny, przyjazny dla skóry, niepylący i jednocześnie wytrzymały, kolor biały. Dostępne rozmiary: S - M - L - XL - 2XL - 3XL. Na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, (i/lub bezpośrednio na samym kombinezonie) naniesione: nazwa, numer katalogowy, rozmiar, typ, kategoria, wymagane normy (piktogramy), data ważności, oznaczenie CE wraz z numerem jednostki notyfikowanej, producent. Sposób pakownia: torebka foliowa.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr.30**

**załącznik 11.4**

Czy zamawiający dopuści kombinezon jednorazowy ochrony typu 5/6, klasa III, spełniający wymagania normy EN 14126, zabezpieczający przed zagrożeniem biologicznym,



Projekt współfinansowany ze środków Unii Europejskiej – Europejskiego Funduszu Społecznego oraz środków Samorządu Województwa Dolnośląskiego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Dolnośląskiego na lata 2014-2020

posiadający: kaptur zintegrowany z kombinezonem, zamek błyskawiczny biała guma i taśma dwustronna, przy zakończeniu rękawa i nogawki elastyczna gumka, elastyczny pas z tyłu, włóknina laminowana o gramaturze 60 g/m<sup>2</sup>; spełniający normy EN ISO 13688:2013, EN ISO 13982-1:2004/A1:2010, EN 13034:2005/A1:2009; EN ISO 14126, w rozmiarze M, L, XL, XXL ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr.31**

załącznik 11.4

czy zamawiający dopuści szwy bez oklejania w kolorze niebieskim?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

DYREKTOR  
Powiatowego Zespołu Szpitali  
w Oleśnicy

Przemysław Władysław

POWIATOWY ZESPÓŁ SZPITALI  
53-400 OLEŚNICA  
ul. Armii Krajowej 1  
centr. (071) 77-67-300, fax (071) 77-67-307  
NIP 9111847075, Reg. 932966940

