

COZL/DZP/AW/3411/PN-81/24

Lublin, dnia 17.07.2024 r.

Do wszystkich wykonawców

Dotyczy postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na :

**„Dostawa rękawic diagnostycznych oraz chirurgicznych na potrzeby COZL”  
(znak postępowania: COZL/DZP/AW/3411/PN-81/24)**

1. Działając w oparciu o zapisy art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. (tj. Dz. U. 2023 r. poz. 1605 z późn. zm.) informuję, że w niniejszym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

I.

#### Część 1, Pozycja 1

##### Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane a'250szt. dla rozm. S, M, L oraz a'240 szt. dla rozm. XL?

**Odpowiedź: Zmiana załącznika nr 2.1 –Kosztorys ofertowy Część 1 – Rękawice nitylowe do uchwytów – strony zamienne w załączeniu .**

#### Część 1, Pozycja 1

##### Pytanie nr 2

Czy Zamawiający oczekuje rękawic o kontrolowanym, niskim poziomie zanieczyszczenia mikrobiologicznego potwierdzonego raportem z badań akredytowanego laboratorium, przeprowadzonych zwalidowaną metodą badawczą?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

#### Część 2, Pozycja 1

##### Pytanie nr 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice nitylowe, bezpydrowe, niesterylne, o obniżonej grubości, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,08mm +/- 0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, na mankietcie 0,06+/- 0,01mm, AQL 1.0, siła zrywu przed starzeniem min 7N wg EN 455 - potwierdzone badaniami producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN 16523-1, EN ISO 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Przebadane na min. 37cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III typ B. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Opakowania umożliwiające

pojedyncze wyjmowanie rękawic od spodu opakowania zawsze za mankiet, w celu ograniczenia kontaminacji. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Kompatybilne z uchwytami pojedynczymi i potrójnymi z trwałego tworzywa, odpornego na środki dezynfekcyjne, mocowanymi do ściany oraz uchwytami pojedynczymi na szynę Modura. Pakowane po 250 szt. Dopuszcza się pakowane po 240 szt. dla rozmiaru XL (z przeliczeniem zaoferowanej ilości do 18.880op.)?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

## **Część 2, Pozycja 2**

### **Pytanie nr 4**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice nitrylowe, bezpydrowe, niesterylne, chlorowane i polimeryzowane od wewnątrz, polimeryzowane od zewnątrz, kolor niebieski, mikrotekstura na całej rękawicy z dodatkową teksturą na końcach palców, Długość rękawicy min. 245mm. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,11mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Siła zrywu min 7,5N wg EN 455 - potwierdzone badaniami producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 33 cytostatyki wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Odporne na min. 20 substancji chemicznych (poza lekami cytostatycznymi). Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane mechanicznie warstwami, w sposób uporządkowany w opakowaniu. Pakowane po 100 szt. Dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

## **Część 2, Pozycja 2**

### **Pytanie nr 5**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

## **Część 2, Pozycja 3**

### **Pytanie nr 6**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice nitrylowe, bezpydrowe, niesterylne, chlorowane i polimeryzowane od wewnątrz, polimeryzowane od zewnątrz, kolor niebieski, mikrotekstura na całej rękawicy z dodatkową teksturą na końcach palców, Długość rękawicy min. 300mm. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,16mm +/-0,01mm, na dłoni 0,12+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Siła zrywu min 10N wg EN 455 - potwierdzone badaniami producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytostatyki wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Odporne na min. 8 substancji chemicznych (poza lekami cytostatycznymi) na poziomie 6. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane mechanicznie warstwami, w sposób uporządkowany w opakowaniu. Pakowane po 100szt. Dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

## **Część 2, Pozycja 4**

### **Pytanie nr 7**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane i polimeryzowane od wewnątrz, polimeryzowane od zewnątrz, kolor niebieski, mikrotekstura na całej rękawicy z dodatkową teksturą na końcach palców, Długość rękawicy min. 300mm. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,16mm +/-0,01mm, na dłoni 0,12+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Siła zrywu min 10N wg EN 455 - potwierdzone badaniami producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytostatyki wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Odporne na min. 8 substancji chemicznych (poza lekami cytostatycznymi) na poziomie 6. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane mechanicznie warstwami, w sposób uporządkowany w opakowaniu. Pakowane po 100szt. Dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ..

## **Część 2, Pozycja 5**

### **Pytanie nr 8**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice lateksowe, bezpudrowe, niesterylne, mikrotekstura na całej rękawicy i dodatkowa tekstura końcach palców, grubość na palcu 0,11±0,02mm, na dłoni 0,10±0,02mm na mankiecie 0,07±0,02mm, długość min245mm. AQL 1,0, siła zrywu min 6N wg EN 455 - potwierdzone badaniami producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 i ASTM F 1671. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD – potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Opakowanie 100 szt. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

## **Część 3, Pozycja 1**

### **Pytanie nr 9**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, z warstwą pielęgnacyjną z zawartością witaminy E, olejku migdałowego i gliceryny, o działaniu nawilżającym potwierdzonym badaniami w niezależnym laboratorium, chlorowane od wewnątrz, kolor chabrowy, mikrotekstura na całej rękawicy plus dodatkowa tekstura na końcach palców, grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,10mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, na mankiecie 0,06+/- 0,01 mm, AQL 1.0, siła zrywu min 6N wg EN 455. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie min. 8 substancji chemicznych wg. EN 16523-1, w tym odporne na 2 kwasy na min. 5 poziomie, odporne na 70% alkohol izopropylowy oraz 70% alkohol etylowy min. na poziomie 1. Przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 szt.?

**Odpowiedź: Zmiana załącznika nr 2.3 –Kosztorys ofertowy Część 3 – Rękawice diagnostyczne antyalergiczne – strony zamienne w załączeniu .**

### **Część 3, Pozycja 2**

#### **Pytanie nr 10**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane i polimeryzowane od wewnątrz, polimeryzowane od zewnątrz, kolor niebieski, mikrotekstura na całej rękawicy z dodatkową teksturą na końcach palców, Długość rękawicy min. 245mm. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,11mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Siła zrywu min 7,5N wg EN 455 - potwierdzone badaniami producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 33 cytostatyki wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Odporne na min. 20 substancji chemicznych (poza lekami cytostatycznymi). Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane mechanicznie warstwami, w sposób uporządkowany w opakowaniu. Pakowane po 200 szt. Dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

**Odpowiedź: Zmiana załącznika nr 2.3 –Kosztorys ofertowy Część 3 – Rękawice diagnostyczne antyalergiczne – strony zamienne w załączeniu .**

### **Część 8**

#### **Pytanie nr 11**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,10mm +/-0,02, na dłoni 0,08mm +/-0,02, na mankiecie 0,06mm +/-0,01?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

## **II.**

### **Pytanie 12**

#### **Pakiet 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych pakowanych max. 200 szt. Pozostałe zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

### **Pytanie 13**

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

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych przebadanych na przenikanie min. 12 cytostatyków. Pozostałe zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

### **Pytanie 14**

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

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych produkowanych bez zawartości chloru i akceleratorów z wewnętrzną dodatkową powłoką - potwierdzone informacją na opakowaniu. Testowane dermatologicznie na ludziach potwierdzone certyfikatem niezależnej jednostki badawczej. Zielone, grubość na palcach min. 0,1 +/-0,01 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą

na palcach, AQL  $\leq 1,5$ . 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 środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Odporne na działanie min. 12 cytostatyków 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. Produkowane wg zasad zrównoważonego rozwoju w zakładach posiadających certyfikaty Amfiori BSCI A oraz EcoVadis. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspenseira, pakowane po 200 sztuk (XL po 180 szt.).

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

### Pytanie 15

#### Pakiet 2 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka o podwyższonej chwytności z dodatkową teksturą na palcach. Długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), AQL 1.0, kolor niebieski, średnia grubość na palcu  $0,15 \pm 0,02$  mm, na dłoni  $0,10 \pm 0,01$  mm, na mankiecie  $0,08 \pm 0,01$  mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Siła zrywania min. 11 N (potwierdzona raportem z badań wydanym przez akredytowane laboratorium). Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na penetrację min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz min. 15 leków cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. 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 dyspenseira, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

### Pytanie 16

#### Pakiet 2 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości  $290 \pm 10$  mm. Średnia grubość na pojedynczej ściance 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 min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, ASTM F739 i 16523-1 (w tym odporne przez min. 10 min. na Izopropanol 99% i etanol 99,5%) oraz przebadane na penetrację min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspenseira, pakowane po 100 sztuk (XL po 90 sztuk). potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

## Pytanie 17

### Pakiet 2 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpydrowych, lateksowych. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. 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  $\geq 6,5N$ . 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, zgodne z REG. 1935/2004). Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

## Pytanie 18

### Pakiet 3 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

Rękawice diagnostyczno-ochronne, nitylowe bezpydrowe z wewnętrzną warstwą ochronno-nawilżającą zawierającą koloidalny wyciąg z owsa, kolor niebiesko-szary, AQL 1,0 – fabryczny nadruk na opakowaniu. Wykonane z miękkiego i elastycznego materiału zapewniającego wysoką wytrzymałość i bardzo dobre czucie. Substancje wymienione w rękawicach uznane przez USP jako środek ochronny skóry. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń, mankiet rolowany, dobrze przylegające do dłoni użytkownika. Cienkie, grubość na palcu 0,09 +/- 0,02mm, na dłoni 0,07 +/- 0,02mm, długość min. 240 mm. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania dzięki pakowaniu mechanicznemu (ograniczenie kontaminacji) w sposób uporządkowany, potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne przez min 60 min. na przenikanie 30% nadtlenu wodoru i min 240 min 37% formaldehydu zgodnie z normą EN 16523-1. Przebadane na przenikanie min. 12 leków cytostatycznych wg. ASTM D 6978, w tym odporne przez min. 20 min. na przenikalność Karmustyny oraz Tiotepy. Odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów wg. EN ISO 374-5 oraz przenikalność wirusów zgodnie z ASTM F 1671. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic oraz poglądowa grafika ułatwiająca dobór rozmiaru fabrycznie nadrukowana na opakowaniu. Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji. Producent stosuje systemy zarządzania zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie na ściankach dyspensera, pakowane po 200 sztuk.

**Odpowiedź:** Zmiana załącznika nr 2.3 – Kosztorys ofertowy Część 3 – Rękawice diagnostyczne antyalergiczne – strony zamienne w załączeniu .

## Pytanie 19

### Pakiet 3 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych pakowanych po 200 sztuk dla rozmiaru XS-L, 180 szt. dla rozmiaru XL. Pozostałe zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zmiana załącznika nr 2.3 –Kosztorys ofertowy Część 3 – Rękawice diagnostyczne antyalergiczne – strony zamienne w załączeniu .

## Pytanie 20

### Pakiet 5 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych 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 µg/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. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz na penetrację min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO13485, 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 podtrzymuje zapisy SWZ.

## Pytanie 21

### Pakiet 5 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych 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 alergicznych 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.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

## Pytanie 22

### Pakiet 5 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, syntetycznych neoprenowych, bezpydrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” 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. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ A 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 nadoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań). 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 R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

## Pytanie 23

### Pakiet 5 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, syntetycznych neoprenowych bezpydrowych wolnych od akceleratorów chemicznych wg EN 455-3 z syntetyczną, wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Ciemno zielone, odpowiednie do podwójnego nakładania. Średnia grubość: na palcu 0,19-0,21 mm, dłoń 0,16 – 0,19 mm, na mankiecie 0,14- 0,16 mm, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 280 – 292 mm, dopasowana do rozmiaru. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Podwyższona ochrona przed przenikaniem cytostatyków, przebadane na co najmniej 20 leków wg ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1, w tym 4- rzędowe środki czyszczące i izopropanol 70 % powyżej 480 min. (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. 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 podtrzymuje zapisy SWZ.

## Pytanie 24

### Pakiet 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, syntetycznych neoprenowych, bezpydrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” 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. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ A 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 nadoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami



badan). 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 R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

### **Pytanie 25**

#### **Pakiet 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, syntetycznych neoprenowych bezpudrowych wolnych od akceleratorów chemicznych wg EN 455-3 z syntetyczną, wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Ciemno zielone, odpowiednie do podwójnego nakładania. Średnia grubość: na palcu 0,19-0,21 mm, dłoń 0,16 – 0,19 mm, na mankiecie 0,14- 0,16 mm, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 280 – 292 mm, dopasowana do rozmiaru. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Podwyższona ochrona przed przenikaniem cytostatyków, przebadane na co najmniej 20 leków wg ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1, w tym 4- rzędowe środki czyszczące i izopropanol 70 % powyżej 480 min. (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. 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 podtrzymuje zapisy SWZ.

### **Pytanie 26**

#### **Pakiet 8**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic w grubościach na palcu min. 0,06 mm, dłoń 0,06, mankiet 0,04 mm.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

### **III.**

#### **Pytanie 27**

##### **Zadanie 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic bezpudrowych, sterylnych, wykonanych z neoprenu w kolorze zielonym, kształt anatomiczny. Wewnętrzna powierzchnia rękawic pokryta jest poliuretanem i silikonowana. Zewnętrzna powierzchnia rękawic jest mikroteksturowana, chlorowana i silikonowana. Mankiet prosty. Grubość rękawicy (typowa pojedyncza warstwa) 0,19 mm na palcu, 0,18 mm na dłoni, 0,15 mm na mankiecie. Długość (minimalna) 295 mm. Wytrzymałość na rozdarcie przed starzeniem (wartość średnia) 12 N, Wytrzymałość na rozdarcie po starzeniu (wartość średnia) 14,1 N. Wydłużenie przy rozdarciu przed starzeniem 944 %, po starzeniu 789 % (wartości średnie). AQL (ostateczna kontrola produkcyjna) 0,65. Przetestowane do użytku z lekami do chemioterapii - dostępne czasy przełomu zgodnie z normą ASTM D 6978. Rękawice spełniają normy EN 455 części 1-3, EN ISO 374-1, EN 374-2 i -4, EN 16523-1, EN ISO 374-5, EN 421, EN 420. Rękawica typu A wg. EN ISO 374- 1:2016. Oznakowanie CE zgodnie z rozporządzeniem ŚOI (UE) 2016/425 (zagrożenia kat. III). Sterylizacja promieniowaniem GAMMA (25 kGy). Rozmiary od 6,0 do 9,0.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

## **Pytanie 28**

### **Pakiet 6**

Prosimy o dopuszczenie zaofrowania rękawic jak opisane z tą jedynie różnicą:

Grubość rękawicy (typowa pojedyncza warstwa) 0,19 mm na palcu, 0,18 mm na dłoni, 0,15 mm na mankiecie. Długość (minimalna) 295 mm. Wytrzymałość na rozdarcie przed starzeniem (wartość średnia) 12 N, Wytrzymałość na rozdarcie po starzeniu (wartość średnia) 14,1

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

## **IV.**

### **Pytanie 29**

#### **Pakiet 5 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o wytrzymałości na rozdarcie przed starzeniem (typowa siła przy rozdarciu) 19,8 N, po starzeniu (typowa siła przy rozdarciu) 15,6 N?

Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedzi:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

### **Pytanie 30**

#### **Pakiet 5 poz.2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o zewnętrznej powierzchni rękawic gładkiej z mikroteksturovanym wykończeniem. Wytrzymałość na rozdarcie przed starzeniem (typowa siła przy rozdarciu) 16,8 N, po starzeniu (typowa siła przy rozdarciu) 19,0 N.

Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

### **Pytanie 31**

#### **Pakiet 6**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubość rękawicy (typowa pojedyncza warstwa) 0,185 mm na palcu, 0,175 mm na dłoni, 0,16 mm na mankiecie?

Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

## **V.**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaofrowanie rękawic:

### **Dotyczy część 1**

#### **Pytanie 32**

zgodnie z aktualna normą EN ISO 374-1 – w miejsce opisanej nieaktualnej już normy EN 374-3.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

#### **Pytanie 33**

w opakowaniach a'200 z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

Pozostałe zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zgodnie z załącznikiem nr 2.1 –Kosztorys ofertowy Część 1 – Rękawice nitrylowe do uchwytów – strony zamienne w załączeniu

### **Dotyczy część 2 poz. 2.**

#### **Pytanie 34**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaofrowanie rękawic o powierzchni zewnętrznej gładkiej z teksturą na końcach palców, o grubości na palcu: 0.12mm, na dłoni 0.08 mm,

oraz na mankiecie 0.06 mm, siły zrywu przed i po starzeniu min. 7N, zgodność z norma EN ISO 20417 (tj normą zastępującą dotychczasową normę EN 1041). Pozostałe zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### **Dotyczy część 2 poz. 3 i 4**

##### **Pytanie 35**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o powierzchni zewnętrznej gładkiej z teksturą na końcach palców, zgodność z norma EN ISO 20417 (tj normą zastępującą dotychczasową normę EN 1041). Pozostałe zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### **Dotyczy część 2 poz. 5**

##### **Pytanie 36**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o grubości na palcu: 0.12mm, na dłoni 0.10 mm, siły zrywu przed starzeniem min 7N i po starzeniu min. 6N, zgodność z norma EN ISO 20417 (tj normą zastępującą dotychczasową normę EN 1041). Przebadane na zawartość akceleratorów chemicznych metodą TLC. Pozostałe zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### **Dotyczy część 5 poz. 1**

##### **Pytanie 37**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic:

Rękawice chirurgiczne, bezpydrowe, sterylne, wykonane z naturalnego lateksu w kolorze naturalnym, kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami. Wewnętrzna powierzchnia rękawic Polimer powlekany za pomocą technologii DERMASHIELD - Powłoka składa się z powierzchni hydrofobowej, który minimalizuje tarcie powierzchniowe podczas zakładania rękawic na suche dłonie, środka hydrofilowego, który uaktywnia się w kontakcie z wilgotną dłonią oraz pokrycia poliuretanowego (PU na bazie wody), która pozwala na bezproblemowe zakładanie i ściąganie rękawicy. Zewnętrzna powierzchnia rękawic Teksturowana na palcach i wewnątrz dłoni. Mankiet rolowany z niechlorowaną opaską na końcu. „Lepkość” tej niechlorowanej opaski eliminuje prawdopodobieństwo zwijania się mankietu, ponieważ rękawica „chwytą” fartuch chirurgiczny lub nadgarstek przy naciągu. Grubość rękawicy (typowa pojedyncza warstwa)  $0,25 \pm 0,03$  na palcu,  $0,21 \pm 0,02$  na dłoni,  $0,17 \pm 0,02$  na mankiecie. Długość (typowa) 302 mm. Wytrzymałość na rozdarcie przed starzeniem min 17 N, Wytrzymałość na rozdarcie po starzeniu min 15N. Poziom protein 30  $\mu\text{g/g}$  lub mniej łącznych protein podlegających ekstrakcji. AQL (ostateczna kontrola produkcyjna) 0,65. Przetestowane do użytku z lekami do chemioterapii zgodnie z normą ASTM D6978. Rękawice spełniają normy EN 455 części 1-4, EN ISO 374-1:2016, EN ISO 374-5:2016, EN 16523-1, EN ISO 21420:2020,. Oznaczenie CE zgodne z MDR 2017/745 (klasa IIa) oraz z rozporządzeniem UE 2016/425 w sprawie ŚOI (zagrożenia kat. III). Sterylizacja promieniowaniem gamma. Rozmiary od 5,5 do 9,0

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

#### **Dotyczy część 5 poz. 2**

##### **Pytanie 38**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic:

Rękawice chirurgiczne, bezpydrowe, sterylne, wykonane z neoprenu (kautczuku chloroprenowego) w kolorze naturalnym, kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami. Wewnętrzna powierzchnia rękawic to polimer powlekany powłoką, która pozwala na szybkie i łatwe zakładanie rękawic na wilgotne i suche dłonie. Powłoka ta ma hydrofobową powierzchnię minimalizującą tarcie powierzchniowe przy zakładaniu na suche dłonie, a w kontakcie z wilgotną dłonią aktywowana jest hydrofilowa substancja, co ułatwia zakładanie i zdejmowanie. Zewnętrzna powierzchnia rękawic gładka z wykończeniem z mikroteksturą. Mankiet rolowany z niechlorowaną opaską na końcu. „Lepkość” tej niechlorowanej opaski eliminuje prawdopodobieństwo zwijania się mankietu, ponieważ

rękawica „chwytą” fartuch chirurgiczny lub nadgarstek przy naciągu. Grubość rękawicy (typowa pojedyncza warstwa)  $0,14 \pm 0,03$  mm na palcu,  $0,13 \pm 0,03$  mm na dłoni,  $0,14 \pm 0,03$  mm na mankiecie. Długość (typowa) 301 mm. Wytrzymałość na rozdarcie przed starzeniem min. 11 N, Wytrzymałość na rozdarcie po starzeniu min. 11 N. AQL (ostateczna kontrola produkcyjna) 0,65. Przetestowane do użytku z lekami do chemioterapii zgodnie z normą ASTM D6978. Rękawice spełniają normy EN 455 części 1-4, EN ISO 374-1, EN 374-2-4, EN 16523-1, EN ISO 374-5, EN ISO 21420:2020, EN 421:2010,. Oznaczenie CE zgodne z MDR 2017/745 (klasa IIa) oraz zgodnie z rozporządzeniem UE 2016/425 w sprawie ŚOI (zagrożenia kat. III). Sterylizacja promieniowaniem gamma. Rozmiary od 5,5 do 9,0.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

#### **Dotyczy część 5 poz. 2**

##### **Pytanie 39**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic:

Rękawice chirurgiczne, bezpudrowe, sterylne, wykonane z neoprenu w kolorze jasnobrązowym, kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami. Wewnętrzna powierzchnia rękawic to polimer wielowarstwowy, która pozwala na szybkie i łatwe zakładanie rękawic na wilgotne i suche dłonie. Zewnętrzna powierzchnia rękawic teksturowana i polimeryzowana. Mankiet rolowany. Grubość rękawicy (typowa pojedyncza warstwa)  $0,19 \pm 0,02$  mm na palcu,  $0,18 \pm 0,02$  mm na dłoni,  $0,15 \pm 0,02$  mm na mankiecie. Długość min 295 mm. Wytrzymałość na rozdarcie przed starzeniem min. 11 N, Wytrzymałość na rozdarcie po starzeniu min. 11 N. AQL 0,65. Przetestowane do użytku z lekami do chemioterapii zgodnie z normą ASTM D6978. Rękawice spełniają normy EN 455 części 1-4, EN ISO 374-1, EN 374-2-4, EN 16523-1, EN ISO 374-5, EN ISO 21420. Oznaczenie CE zgodne z MDR 2017/745 (klasa IIa) oraz zgodnie z rozporządzeniem UE 2016/425 w sprawie ŚOI (zagrożenia kat. III). Sterylizacja promieniowaniem gamma. Rozmiary od 6.0 do 9,0.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

#### **Dotyczy część 8**

##### **Pytanie 40**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic winylowych o grubości na mankiecie 0.07 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

2. Działając w oparciu o zapisy art. 137 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r., poz. 1605), Zamawiający zmienia treść zapisów Specyfikacji Warunków Zamówienia:

1.

#### **2.Zmiana SWZ w Części XVIII. Pkt. 1 TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ**

##### **Było:**

1.Wykonawca jest związany ofertą przez **90 dni** od dnia upływu terminu składania ofert do dnia **05.11.2024r**

##### **Jest:**

1.Wykonawca jest związany ofertą przez **90 dni** od dnia upływu terminu składania ofert do dnia **02.11.2024 r**

### **3.Zmiana SWZ XXII. Pkt. 1 i 2 MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT**

#### **Było:**

1. Ofertę wraz z dokumentami, o których mowa w Rozdziale XXI należy złożyć w terminie **do dnia 31.07.2024 r. do godziny 09:00** za pośrednictwem Platformy Zakupowej Zamawiającego.
2. Otwarcie ofert nastąpi **w dniu 05.08.2024 r. o godzinie 09:15 za pośrednictwem Platformy Zakupowej**, w siedzibie Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej im. św. Jana z Dukli, ul. Dr K. Jaczewskiego 7, 20 – 090 Lublin

#### **Jest:**

1. Ofertę wraz z dokumentami, o których mowa w Rozdziale IX należy złożyć w terminie **do dnia 31.07.2024 r. do godziny 09:00** za pośrednictwem Platformy Zakupowej Zamawiającego.
2. Otwarcie ofert nastąpi **w dniu 05.08.2024 r. o godzinie 09:15 za pośrednictwem Platformy Zakupowej**, w siedzibie Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej im. św. Jana z Dukli, ul. Dr K. Jaczewskiego 7, 20 – 090 Lublin

Pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.