



# WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY WE WROCŁAWIU

51-124 Wrocław, ul. H. Kamińskiego 73a  
telefony: centrala 71 32 70 100, fax 71 32 54 101  
[www.wssk.wroc.pl](http://www.wssk.wroc.pl)

Szp/FZ-39/ 625 /2020

Wrocław, dnia 19.10.2020 r.

## INFORMACJA NR 3 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamińskiego 73 a zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 ze zm.) jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.: „*Dostawa rękawiczek, fartuchów chirurgicznych oraz obłożeń do zabiegów*”

### Pytanie nr 1 – dotyczy Pakietu nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych, bezpudrowych ze strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnątrz antypoślizgowe, mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, rozmiary od 5,5-9,0.

#### **Odpowiedź:**

***Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.***

### Pytanie nr 2 – dotyczy Pakietu nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych, bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową, powierzchnia zewnętrzna chwytna co najmniej mikroteksturowana, mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, rozmiary od 5,5-9,0.

#### **Odpowiedź:**

***Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.***

### Pytanie nr 3 – dotyczy Pakietu nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, bezpudrowych lateksowo-nitrylowych, trójwarstwowych, warstwa wew. 100% nityl, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, mankiet rolowany z widocznymi widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, rozmiary od 5,5-9,0.

#### **Odpowiedź:**

***Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.***

### Pytanie nr 4 – dotyczy Pakietu nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych, bezpudrowych, używane w systemie podwójnym: rękawice spodnie zielone, z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, mankiet rolowany, rozmiary od 5,5-9,0.

#### **Odpowiedź:**

***Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.***

### Pytanie nr 5 – dotyczy Pakietu nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych, bezpudrowych, używane w systemie podwójnego zakładania, zewnętrzne w kolorze lateksu, wewnętrzne kontrastowe zielone z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, mankiet rolowany, rozmiary od 5,5-9,0.

#### **Odpowiedź:**

***Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.***

Pytanie nr 6 – dotyczy Pakietu nr 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych, bezpudrowych, poliizoprenowe, bezpudrowe, wewnątrz polimeryzowane, mankiet rolowany, kolor kremowy, antyrefleksyjny, powierzchnia wyrównana, kształt anatomiczny, nie zawierające tiuramów i protein, mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, rozmiary od 5,5-9,0.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.**

Pytanie nr 7 – dotyczy Pakietu nr 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowo-nitrylowych, bezpudrowych, anatomiczne, jasnobrązowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nitryl, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, rozmiary od 5,5-9,0.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.**

Pytanie nr 8 – dotyczy Pakietu nr 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, bezpudrowych, lateksowo-nitrylowych, trójwarstwowych, warstwa wew. 100% nitryl, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, mankiet rolowany z widocznymi widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, rozmiary od 5,5-9,0, Poziom białek < 50 µg/g rękawicy, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 ug/g rękawicy, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie, badania na przenikalność cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978-05. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Siła zrywania: przed starzeniem 20 N, po starzeniu >20 N.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.**

Pytanie nr 9 – dotyczy Pakietu nr 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, poliizoprenowe, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, kolor jasnobrązowy, rozmiary od 5,5-9,0.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.**

Pytanie nr 10 – dotyczy Pakietu nr 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, neoprenowe, bezpudrowe z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnętrzna powierzchnia delikatnie teksturowana, jasnobrązowe, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, mankiet rolowany z obszarem adhezyjnym zapobiegającym zsuwaniu się. Rozmiary od 5,5-9,0.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.**

Pytanie nr 11 – dotyczy Pakietu nr 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, bezpudrowych, półsyntetyczne: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nitryl, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, grubość na palcu 0,25 mm, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 ug/g rękawicy, mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie, siła zrywania przed starzeniem 20N, po starzeniu 21N, poziom protein < 50 ug/g rękawicy, badania na przenikalność cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978-05 (raport z wynikami badań). Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.**

Pytanie nr 12 – dotyczy Pakietu nr 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, grubość na palcu 0,27 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, średni poziom protein < 10 ug/g rękawicy, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność min. 18 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (raport z wynikami badań), badania na przenikalność min. 25 cytostatyków. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.**

Pytanie nr 13 – dotyczy Pakietu nr 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego fartucha chirurgicznego wykonanego z włókniny SMMMS o gramaturze 41 g/m<sup>2</sup>, repelentnej dla alkoholi (min. 7 stopień), wzmocniony folią na rękawach i na przodzie o gramaturze w miejscu wzmocnień 96 g/m<sup>2</sup>, łączenie rękawów wykonane metodą ultradźwiękową lub klejone w obszarze krytycznym, rękaw fartucha zakończony mankietem, fartuch po założeniu posiada widoczne oznaczenie stopnia barierowości, wskaźnik odporności na penetrację płynów min. 175 cm H<sub>2</sub>O w obszarze wzmocnień i powyżej 65 cm H<sub>2</sub>O poza obszarem wzmocnień, odporność na penetrację mikrobiologiczną na mokro (Barrier Index) min. 5,5 na całej powierzchni, opakowanie zawierające min. 2 szt. ręczników chłonnych, posiadający min.2 etykiety samoprzylepne do archiwizacji danych, min. 4 rozmiary, dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.**

Pytanie nr 14 – dotyczy Pakietu nr 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego fartucha chirurgicznego wykonanego z włókniny SMMMS o gramaturze 41 g/m<sup>2</sup>, repelentnej dla alkoholi (min. 7 stopień), wzmocniony włókniną SMMMS na rękawach i na przodzie o gramaturze w miejscu wzmocnień 85 g/m<sup>2</sup>, łączenie rękawów wykonane metodą ultradźwiękową lub klejone w obszarze krytycznym, rękaw fartucha zakończony mankietem, fartuch po założeniu posiada widoczne oznaczenie stopnia barierowości, wskaźnik odporności na penetrację płynów powyżej 65 cm H<sub>2</sub>O poza obszarem wzmocnień i powyżej 86 cm H<sub>2</sub>O w obszarze krytycznym, odporność na penetrację mikrobiologiczną na mokro (Barrier Index) min. 5,5 na całej powierzchni, opakowanie zawierające min. 2 szt. ręczników chłonnych, posiadający min.2 etykiety samoprzylepne do archiwizacji danych, dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.**

Pytanie nr 15 – dotyczy Pakietu nr 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego fartucha chirurgicznego, wykonanego z z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze max. 35 g/m<sup>2</sup>, z widocznym kodem kolorystycznym (na fartuchu i etykiecie) wskazującym na barierowość fartucha. Dodatkowo wzmocniony włókniną SMS w części przedniej i rękawach, gramatura w miejscu wzmocnienia 73 g/m<sup>2</sup>. Rękawy fartucha klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym mankietem, krój prosty. Z tyłu zapinany na rzep o długości min. 15 cm. Pakowany podwójnie w opakowanie papier/folia i we włókninę, z co najmniej 2-ma ręcznikami, na opakowaniu zewnętrznym min. 3 samoprzylepne etykiety. Na wewnętrznej stronie fartucha oznaczenie rozmiaru i długości w co najmniej 2 miejscach. Parametry fartucha – obszar niekrytyczny: penetracja wody min. 46 cmH<sub>2</sub>O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I<sub>B</sub>) – min. 4,5; obszar krytyczny: penetracja wody – min. 60 cmH<sub>2</sub>O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I<sub>B</sub>) – 4,6. Dostępny w rozmiarach S/M- 2XLL. Dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań: certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.**

Pytanie nr 16 – dotyczy Pakietu nr 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego fartucha chirurgicznego, wykonanego z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze max. 35 g/m<sup>2</sup>, repelentnej dla alkoholi (min. 7 stopień) z widocznym kodem kolorystycznym (na fartuchu i etykiecie) wskazującym na barierowość fartucha. Dodatkowo wzmocniony polietylenem w części przedniej i rękawach, gramatura w miejscu wzmocnienia min. 90 g/m<sup>2</sup>. Rękawy fartucha klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym mankietem, krój prosty. Z tyłu zapinany na rzep o długości min. 15 cm. Pakowany podwójnie w opakowanie papier/folia i we włókninę, z co najmniej 2-ma rącznikami, na opakowaniu zewnętrznym min. 3 samoprzylepne etykiety. Na wewnętrznej stronie fartucha oznaczenie rozmiaru i długości w co najmniej 2 miejscach. Parametry fartucha – obszar niekrytyczny: penetracja wody min. 46 cmH<sub>2</sub>O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I<sub>B</sub>) – min. 4,6; obszar krytyczny: penetracja wody – min. 170 cmH<sub>2</sub>O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I<sub>B</sub>) – 6,0. Dostępny w rozmiarach S/M-2XLL. Dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań. Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.**

Pytanie nr 17 – dotyczy Pakietu nr 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego fartucha chirurgicznego z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze max. 35 g/m<sup>2</sup>, repelentnej dla alkoholi, z widocznym kodem kolorystycznym na fartuchu wskazującym na barierowość fartucha. Rękawy fartucha klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym mankietem, krój prosty. Z tyłu zapinany na rzep o długości min. 15 cm. Pakowany podwójnie w opakowanie papier/folia i we włókninę, z co najmniej 2-ma rącznikami, na opakowaniu zewnętrznym min. 3 samoprzylepne etykiety. Na wewnętrznej stronie fartucha oznaczenie rozmiaru i długości co najmniej w 2 miejscach. Parametry fartucha (obszar krytyczny i niekrytyczny): penetracja wody min. 46 cmH<sub>2</sub>O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I<sub>B</sub>) – min. 2,8. Dostępny w rozmiarach S/M- 2XLL. Dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań. Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.**

Pytanie nr 18 – dotyczy Pakietu nr 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego fartucha chirurgicznego wykonanego z włókniny SMMMS o gramaturze 41 g/m<sup>2</sup>, repelentnej dla alkoholi (min. 7 stopień), wzmocniony włókniną SMMMS na rękawach i na przodzie o gramaturze w miejscu wzmocnień 85 g/m<sup>2</sup>, łączenie rękawów wykonane metodą ultradźwiękową lub klejone w obszarze krytycznym, rękaw fartucha zakończony mankietem, fartuch po założeniu posiada widoczne oznaczenie stopnia barierowości, wskaźnik odporności na penetrację płynów powyżej 65 cm H<sub>2</sub>O poza obszarem wzmocnień i powyżej 86 cm H<sub>2</sub>O w obszarze krytycznym, odporność na penetrację mikrobiologiczną na mokro (Barrier Index) min. 5,5 na całej powierzchni, opakowanie zawierające min. 2 szt. rączników chłonnych, posiadający min.2 etykiety samoprzylepne do archiwizacji danych, dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.**

Pytanie nr 19 – dotyczy Pakietu nr 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego fartucha chirurgicznego wykonanego z włókniny SMMMS o gramaturze 41 g/m<sup>2</sup>, repelentnej dla alkoholi (min. 7 stopień), łączenie rękawów wykonane metodą ultradźwiękową lub klejone w obszarze krytycznym, rękaw fartucha zakończony mankietem, fartuch po założeniu posiada widoczne oznaczenie stopnia barierowości, wskaźnik odporności na penetrację płynów powyżej 65 cm H<sub>2</sub>O na całej powierzchni, odporność na penetrację mikrobiologiczną na mokro (Barrier Index) min. 5,5 na całej powierzchni, opakowanie zawierające min. 2 szt. rączników chłonnych, posiadający min.2 etykiety samoprzylepne do archiwizacji danych, min. 4 rozmiary, dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.**

Pytanie nr 20 – dotyczy Pakietu nr 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylne go fartucha chirurgicznego wykonanego z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze max. 35 g/m<sup>2</sup>, repelentnej dla alkoholi (min. 7 stopień), z widocznym kodem kolorystycznym (na fartuchu i etykiecie) wskazującym na barierowość fartucha. Rękawy fartucha klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym mankietem, krój prosty. Z tyłu zapinany na rzep o długości min. 15 cm. Pakowany podwójnie w opakowanie papier/folia i we włókninę, z co najmniej 2-ma rącznikami, na opakowaniu zewnętrznym min. 3 samoprzylepne etykiety. Na wewnętrznej stronie fartucha oznaczenie rozmiaru i długości w co najmniej 2 miejscach. Dostępny w rozmiarach S/M-2XLL.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.**

Pytanie nr 21 – dotyczy Pakietu nr 20

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, poliizoprenowe, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kolor jasnobrązowy, rozciągliwość przed i po starzeniu powyżej 845%, mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, Badania na przenikalność cytostatyków wg ASTM D 6978-05 (raport z wynikami badań). Rozmiary 5,5-9,0. AQL po zapakowaniu 0,65, siła zrywania po starzeniu  $\geq$  13N.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.**

Pytanie nr 22 – dotyczy Pakietu nr 20

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych neoprenowych, bezpudrowych ze strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnętrzna powierzchnia delikatnie teksturowana, jasnobrązowe, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, mankiet rolowany z obszarem adhezyjnym zapobiegającym zsuwaniu się. Badania na przenikalność min. 25 substancji chemicznych, w tym 4-rzędowych środków czyszczących oraz cytostatyków (raport z wynikami badań). Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturoowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary 5,5-9,0, AQL max. 0,65 wytrzymałość min. 13 N.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.**

*Powyższe zmiany są integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców, biorących udział w/w postępowaniu Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.*

Z UPOWAŻNIENIEM DYREKTORA  
Z-ca DYREKTORA  
ds. Finansów i Administracji

mgr inż. *Joanna Raziuk*