



Gdańsk, dnia 22.03.2023 r.

L.dz. Adm 9/2023 2243, 2245, 2246, 2247/2023


Wyjaśnienia treści Specyfikacji Warunków Zamówienia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym na podst. art. 275 pkt 1 ustawy Pzp

Działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r. (tekst jednolity Dz. U. z 2022 r. poz. 1710) Zamawiający, w odpowiedzi na pytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania przez Wykonawców, przekazuje poniżej treść zapytań i udziela następujących wyjaśnień dotyczących treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w postępowaniu na **Dostawę drobnego sprzętu medycznego – znak sprawy Adm 9/2023**.

Tabela 1. Pytania Wykonawców oraz wyjaśnienia Zamawiającego

L.p.	Treść pytania	Treść wyjaśnienia udzielonego przez Zamawiającego
1	Pakiet 1 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści aparaty do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplowa wykonaną z medycznego PCV, z igłą biorczą ściętą w 4 płaszczyznach bez wzmocnień?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
2	Pakiet 1 poz. 1 Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w zacisk rolkowy z uchwytem, umożliwiającym bezpieczne podwieszenie drenu, bez zamknięcia jego światła, zapobiegając kontaminacji łącznika Luer Lock przyrządu, minimalizując ryzyko wprowadzenia zakażenia u pacjenta?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.
3	Pakiet 1 poz. 1 Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.
4	Pakiet 1 poz. 1 Czy Zamawiający oczekuje przyrządu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwę producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.
5	Pakiet 1 poz. 1 Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego na końcu drenu w koreczek typu PrimeStop / Air Pass z hydrofobową membraną, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.
6	Pakiet 1 poz. 5 Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya zawierające lateks?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
7	Pakiet 1 poz. 17 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby rurki intubacyjne posiadały znak skracania rurki?	Zamawiający odstępuje od wymogu aby rurki intubacyjne posiadały znak skracania rurki.
8	Pakiet 1 poz. 17 Czy Zamawiający dopuści rurki niesilikonowane?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
9	Pakiet 1 poz. 17 Czy Zamawiający dopuści rurki wykonane z elastycznego PCV?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
10	Pakiet 1 poz. 21 Czy Zamawiający dopuści maski krtaniowe w rozmiarach 1; 1,5; 2; 2,5; 3; 4; 5?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
11	Pakiet 1 poz. 21 Czy Zamawiający dopuści maski krtaniowe ze standardowym koniuszkiem mankietu?	TAK, Zamawiający dopuszcza.



12	<p>Pakiet 1 poz. 21 Czy Zamawiający dopuści maski krtaniowe o następującej konstrukcji rurki i mankietu:</p> 	TAK, Zamawiający dopuszcza.
13	<p>Pakiet 1 poz. 24 Czy Zamawiający dopuści podwójne wieszaki na mocz?</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza.
14	<p>Pakiet 1 poz. 27 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu normy EN 13795:2011?</p>	Zamawiający nie odstąpi od wymogu, jednak Zamawiający dopuszcza możliwość składania w ofercie rozwiązań równoważnych, przy czym minimalne wymagania, jakim mają odpowiadać rozwiązania równoważne, to wymagania nie gorsze od parametrów wskazanych w dokumentacji (zgodnie z pkt 12 rozdz. VI SWZ).
15	<p>Pakiet 2 poz. 4-8 Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne o następujących parametrach:</p> <ul style="list-style-type: none"> • posiada pasywne zabezpieczenie przed zaktuciem - ostra część igły (mandrynu) po wyciągnięciu zostanie samoistnie osłonięta elementem zabezpieczającym chroniąc użytkownika przed przypadkowym zaktuciem lub zranieniem • igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut • cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR), wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG • kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka z możliwością przysycia do skóry oraz w samodomykający się koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru • uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką • filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia • dostępna w różnych rozmiarach od 14 G do 24 G • jednorazowego użytku • nie zawiera lateksu • nie zawiera ftalanów • sterylizowana tlenkiem etylenu • pakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + TYVEC) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru? 	TAK, Zamawiający dopuszcza.
16	<p>Pakiet 2 poz. 9 Czy Zamawiający dopuści opakowanie a'100 szt. oraz wycenę z odpowiednim przeliczeniem ilości?</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza.



17	Pakiet 2 poz. 9 Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze z igłą 23G głębokość nakłucia 1,8mm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
18	Pakiet 2 poz. 9 Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze z igłą 21G głębokość nakłucia 2,4mm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
19	Pakiet 2 poz. 11 Czy Zamawiający dopuści igły do pobierania leków o specjalnej konstrukcji i szlifie ołówkowym zapobiegającym niezamierzonemu wytwarzaniu skrawków z korków gumowych, a tym samym zabezpiecza przed zanieczyszczeniem pobieranego leku z otworem bocznym z jednoczesnym ograniczeniem pienienia się leku poprzez kierowanie płynu bezpośrednio na ścianki fiolki w rozmiarze 1,2x30mm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
20	Pakiet 2 poz. 11 Czy Zamawiający dopuści igły do pobierania leków z ostrzem ściętym pod kątem 40 stopni?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
21	Pakiet 2 poz. 12 Czy Zamawiający dopuści igły do penów 31G – 6x0,25mm, 30G 8x0,30mm, 29G 12x0,33mm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
22	Pakiet 7 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści kieliszki w opak. zbiorczym a'90 szt. oraz ich wycenę z odpowiednim przeliczeniem ilości?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
23	Pakiet 7 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści miski nerkowate w opakowaniach zbiorczych a'300 szt. oraz ich wycenę z odpowiednim przeliczeniem ilości?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
24	Pakiet 5, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe o nieznaczonej różnicy w grubości na palcu 0,11+/-0,01mm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
25	Pakiet 5, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe o długości min. 240 mm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
26	Pakiet 5, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice wewnętrznie chlorowane (bez obustronnej polimeryzacji), o grubości na palcu 0,08mm+/-0,01, o sile zrywu przed starzeniem min. 6N?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
27	Pakiet 5, pozycja 2 Prosimy Zamawiającego o informację czy ma na myśli normę EN 16523-1? Jeśli nie to prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu normy EN165-1:2015.	TAK, Zamawiający ma na myśli normę EN 16523-1
28	Pakiet 5, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści rękawice, których poziom protein lateksu <79ug/g, grubość na dłoni 0,14mm+/-0,02, na mankiecie 0,10mm+/-0,02?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
29	Pakiet 5, pozycja 1-3 Czy Zamawiający dopuści dostarczenie wraz z ofertą próbek w dowolnym rozmiarze?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
30	Pakiet 6 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy w rozm. 71x180cm, gr. folii 20 mikronów?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
31	Pakiet 6 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy w rozm. 71x116cm, gr. folii 20 mikronów?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
32	Pakiet 6 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy w rozm. 71x116cm, gr. folii 30 mikronów?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
33	Pakiet 6 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'100szt z przeliczeniem podanych ilości?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
34	Pakiet 8, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści fartuchy dostępne w rozmiarze M – XXL?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
35	Pakiet 8, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści fartuchy pakowane a'1szt?	TAK, Zamawiający dopuszcza.



36	Pakiet 8, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści standardowy czepek typu beret nie harmonijkowy?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
37	Pakiet 8, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści prześcieradło na rolce bibułowe 2 warstwowe perforowane co 37,5cm?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
38	Pakiet 8, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści prześcieradło na rolce wykonane z bibuły podfoliowanej?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
39	Pakiet 8, pozycja 8, 9, 10, 12 Czy Zamawiający dopuści próbki w wersji niesterylnej?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
40	Pakiet 8, pozycja 8 Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie pakowany w rękaw papierowo-foliowy? 5 x Tupfer gazowy bez nitki RTG 17N 20cm x 20cm 8 x Kompres z gazy 17N 8W 7,5cm x 7,5cm 2 x Rękawice diagn. nitrylowe bezpudrowe, rozm. M 1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 60cm 2-warstwowa 1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 60cm 2-warstwowa, z centralnym otworem o śr. 7cm i rozcięciem 1 x Pęseta plastikowa 13cm 1 x Chwytnik plastikowy 14cm (Kocher, Pean) 2 x Pojemnik okrągły poj. 120ml /1 pojemnik (1 sztuka w ramach blistra) Elementy poza opakowaniem 1 x Strzykawka z wodą destylowaną i gliceryną 10ml 1 x Żel do znieczulenia błon śluzowych 6ml?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
41	Pakiet 8, pozycja 10 Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie zapakowany w rękaw papierowo-foliowy 1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 70cm 2-warstwowa, z warstwą celulozową 1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 60cm 2-warstwowa, z centralnym otworem o śr. 7cm 1 x Igła iniekcyjna (1,2 x 40 / 18G x 1½"), różowa 1 x Igła iniekcyjna (0,5 x 25 / 25G x 1"), pomarańczowa 1 x Strzykawka 3-częściowa 5ml Luer 1 x Strzykawka 3-częściowa 2ml Luer 10 x Kompres włókninowy 30G 4W 7,5cm x 7,5cm 1 x Opatrunek włókninowy z wkładem chłonnym, samoprzylepny, rozm. 5cm x 7,2cm 1 x Pęseta plastikowa 13cm 1 x Pojemnik PP 3-komorowy 19,5cm x 13cm x 3,5cm, przezroczysty (w ramach blistra)?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
42	Pakiet 8, pozycja 11 Czy Zamawiający dopuści ubranie wykonane z włókniny antystatycznej SMS o gramaturze 35g/m ² ?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
43	Pakiet 8, pozycja 12 Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie zapakowany w rękaw papierowo-foliowy 2 x Rękawice diagn. lateksowe bezpudrowe, rozm. M 6 x Tupfer gazowy bez nitki RTG 17N 20cm x 20cm 1 x Pęseta plastikowa 13cm 1 x Ostrze do ściągania szwów długie 11cm 1 x Pojemnik PP 3-komorowy 19,5 x 13 x 3,5cm, przezroczysty (w ramach blistra)?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
44	Pakiet 14, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści kaczki męskie o poj. 1200ml?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.



45	<p>Pakiet 21, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści termometr bezdotykowy o następujących parametrach:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Bezdotykowy termometr elektroniczny • Ergonomiczny, wygodny kształt • Duży i czytelny wyświetlacz LCD • Szybki pomiar ≤ 1 s • Możliwość odczytu temperatury w $^{\circ}\text{C}/^{\circ}\text{F}$ • Zakres pomiarowy: $32,0^{\circ}\text{C}\sim 43,0^{\circ}\text{C}$ • Rozdzielczość ekranu: $0,1^{\circ}\text{C}$ • Dokładność pomiaru: $\pm 0,2^{\circ}\text{C}$ w zakresie $35,0^{\circ}\text{C}\sim 42,0^{\circ}\text{C}$ $\pm 0,3^{\circ}\text{C}$ w zakresie $32,0^{\circ}\text{C}\sim 34,9^{\circ}\text{C}$ i $42,1^{\circ}\text{C}\sim 43,0^{\circ}\text{C}$ • Alarm wibracyjny i dźwiękowy • Wskaźnik słabej baterii • Czujnik odległości • Sygnał dźwiękowy • Funkcja pamięci: 10 wyników • Automatyczne wyłączenie • Zasilanie bateryjne – 2 baterie AAA • Wymiary: 143 x 41 x 42 mm • Waga: 69 gramów (bez baterii) • Pakowanie: 1 sztuka/papierowy kartonik? 	TAK, Zamawiający dopuszcza.
46	<p>Pakiet 18 Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy w pakiecie 18 dopuści reduktor tlenowy przepływ 0-25 l/min z zintegrowanym przepływomierzem ciśnienie wejściowe do 300 bar?</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza.
47	<p>Pakiet 18 Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy w pakiecie 18 wymaga wtyku AGA czy DIN?</p>	Zamawiający wymaga wtyku DIN.
48	<p>Pakiet 18 Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy w pakiecie 18 wymaga butelki nawilzacza?</p>	TAK, Zamawiający wymaga butelki nawilzacza.
49	<p>Pakiet 18 Prosimy Zamawiającego o rezygnację z parametru w pakiecie 18 dot. nawilżania gazu. Wymagany parametr przez Zamawiającego dot. nawilżania gazu w dozowniku jest uzależniony od wielu czynników. Wartość nawilżenia jest ściśle powiązana z wartością nastawy przepływu gazu i jego temperaturą, ciśnieniem i zmienia się wraz ze zmianą tych parametrów.</p>	Zamawiający nie podaje parametrów.
50	<p>Pakiet 13 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje wody do nawilżania tlenu jednorazowego użytku spełniającej normy i wymagania stawiane wyrobom medycznym klasy IIa z odpowiednim oznaczeniem na opakowaniu jednostkowym.</p>	TAK, Zamawiający oczekuje takiego rozwiązania.
51	<p>Pakiet 13 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy sterylna woda do nawilżania tlenu ma posiadać na pojemniku etykietę z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kodem GTIN.</p>	TAK, Zamawiający wymaga tych danych na produkcie.
52	<p>Pakiet 13 Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy na etykiecie na opakowaniu jednostkowym mają się znajdować fabrycznie nadrukowane napisy w języku polskim?</p>	TAK, Zamawiający wymaga etykiety w języku polskim.
53	<p>Pakiet 13 Prosimy o sprecyzowanie czy woda ma posiadać dźwiękowy alarm bezpieczeństwa uruchamiany przez ciśnieniową zastawkę upustową o czułości minimum 282 cm H₂O (4 psi) zapobiegający uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu.</p>	Nie, Zamawiający nie wymaga takiego rozwiązania.



54	<p>Pakiet 5, poz. 1</p> <p>Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych o lepszych parametrach użytkowych niż opisane, tj. bardziej odpornych na penetrację alkoholi używanych w środkach do dezynfekcji takich jak: etanol 20% oraz izopropanol 70% (Poziom 6). Rękawice są miękkie i elastyczne, przez co łatwo się zakładają i są lepiej dopasowane do dłoni, a praca w nich jest bardziej komfortowa. Długość zgodna z EN 455-2 min. 240 mm, grubość na palcu $0,10 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,07 \pm 0,02$ mm. Nowoczesna formuła chemiczna oferowanych rękawic zapewnia, że odporność na wszystkie substancje chemiczne użyte do oznakowania typu wskazane w normie EN ISO 374-1 i umieszczone na opakowaniu jest na poziomie min. 4. Spełniające normy EN 455, EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 374-4, EN 374-5, ASTM F 1671, ASTM D6978. Opakowanie 100 szt. o wymiarach dł. $225 \pm 0,02$ mm, szer. $120 \pm 0,02$ mm, gł. $50 \pm 0,02$ mm. Zaproponowana alternatywa, umożliwi higieniczne pojedyncze wyjmowanie rękawic w każdym miejscu w szpitalu, a dozowniki, dopasowane do wszystkich rękawic diagnostycznych stosowanych na terenie placówki z możliwością montowania pojedynczego lub w sekwencji potrójnie pasujące do wszystkich typów rękawic diagnostycznych stosowanych przez Zamawiającego, plastikowe o powierzchni gładkiej, umożliwiającej dezynfekcję, możliwość mocowania uchwytów na wytrzymałą taśmę, bez konieczności uszkodzenia ścian, a także do wózków mobilnych lub dozownik wykonany z drutu stalowego pokrytego białą farbą antybakteryjną (pojedynczy lub potrójny) do wyboru Zamawiającego. Wykonawca w cenie oferty dostarczy według potrzeb Zamawiającego.</p>	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
55	<p>Pakiet 5, poz. 1</p> <p>Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawice nitrylowe z możliwością higienicznego wyjmowania rękawic od frontu w użytkowaniu także, gdy nie są umieszczone w uchwytach naściennych pasujące do uchwytów naściennych uniwersalnych, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, pow. zew. I wew. polimer butadienowy, o długości min. 240-250 mm, grubości na palcu $0,08-0,11$ mm, AQL $\leq 1,5$, siła zrywania ≥ 6 N, pakowane po 100 szt. w opakowania o wymiarach dł. 220-230 mm, sz. 118-125 mm, gł. min. 45-60 mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III zgodnie z aktualnie obowiązującą normą. Spełniające wymagania EN 455, EN ISO 374-1 i EN 16523-1 (odporność chemiczna), EN 374-5 (ochrona przed bakteriami, grzybami i wirusami), ASTM D6978 (ochrona przed cytostatykami), dopuszczone do kontaktu z żywnością.</p>	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
56	<p>Pakiet 5, poz. 2</p> <p>Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości $0,10 - 0,12$ mm, pakowanych po max 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza.
57	<p>Pakiet 5, poz. 3</p> <p>Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic posiadających zewnętrzną warstwę z makroteksturą zapewniającą pewny chwyt oraz wewnętrzną syntetyczną powłokę polimerową ułatwiającą nakładanie o poziomie protein alergicznych poniżej poziomu wykrywalności wg. ASTM D7427-16 (metoda FitKit), o średniej grubości na palcu $0,22$ mm, na dłoni $0,19$ mm, na mankiecie $0,17$ mm, długości min 289 mm, AQL $0,65$, siła zrywania min. 16N. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Długość min. 289 mm, AQL $0,65$. 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 mikroorganizmów zg. z EN 374-5 oraz na min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240 min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe.</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza.



58	Pakiet 5, poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości zgodnej z normą EN 455-2, wynoszącej min. 260 - 280 mm w zależności od rozmiaru, która w pełni zakrywa mankiety fartucha i zapewnia bezpieczeństwo pracy podczas zabiegu chirurgicznego o obniżonym poziomie protein <10 ug/g rękawicy, potwierdzone raportem niezależnego laboratorium z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic których one dotyczą. Średnia grubość na palcu 0,22-0,24 mm, na dłoni 0,19mm, AQL 0,65. Pragniemy podkreślić, że różnica w długości rękawic wynika jedynie z wielkości – długości samej dłoni, na którą dany rozmiar jest przeznaczony, natomiast długość samego mankietu pozostaje niezmienna dla wszystkich rozmiarów. Pozostałe wymogi zgodnie z SWZ.	TAK, Zamawiający dopuszcza.
59	Pakiet 5 W związku ze zmianą stanu prawnego dotyczącego ŚOI, wejściem w życie rozporządzenia unijnego PPER 2016/425/UE proszę o potwierdzenie, że Zamawiający zaakceptuje aktualne normy EN ISO 374-1, 2, 4, 5 i EN 16523-1 (zgodnie z rozporządzeniem).	TAK, Zamawiający akceptuje.
60	Pakiet 5 Mając na uwadze, iż zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym PPER 2016/425/UE zniesiony został obowiązek badania rękawic na odporność mechaniczną zgodnie z normą EN 388, prosimy o potwierdzenie, iż w przypadku zaoferowania rękawic przebadanych zgodnie z nowym rozporządzeniem Zamawiający odstępuje od zgodności rękawic z normą EN 388.	TAK, Zamawiający akceptuje takie rozwiązanie.
61	Pakiet 5, poz. 1 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o standardowej długości min. 240 mm i nieznacznie niższej grubości na palcu wynoszącej 0,09 mm, rękawice wewnętrznie chlorowane – bez polimeryzacji, dostępne w opakowaniach o wymiarach 230x125x55 mm (pasujących do większości dostępnych na rynku podajników).	TAK, Zamawiający dopuszcza.
62	Pakiet 5, poz. 1 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o długości min. 260 mm, rękawice wewnętrznie chlorowane – bez polimeryzacji, dostępne w opakowaniach o wymiarach 255x125x50 mm (pasujących do większości dostępnych na rynku podajników).	TAK, Zamawiający dopuszcza.
63	Pakiet 5, poz. 2 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic wewnętrznie chlorowanych – bez polimeryzacji o grubości na palcu 0,09 mm. Siła zrywu przed starzeniem mi. 6 N. Rękawice w opakowaniach a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.	TAK, Zamawiający dopuszcza.
64	Pakiet 5, poz. 3 Zwracamy się z prośbą o zaoferowanie rękawic o grubości: - palce: 0,17 mm - dłoń: 0,16 mm - mankiety: 0,12 mm Pozostałe parametry zgodne z SWZ.	TAK, Zamawiający dopuszcza.

Wykonała: Anna Żurańska
Dział Zamówień Publicznych
e-mail: dzpublicznych@wsp-bilikiewicz.pl
tel. 58 52 47 518