

Ciechanów dnia, 23.06.2025 r.

AT - ZP/2501/50/25

Uczestnicy postępowania

dotyczy: przetargu w trybie podstawowym bez negocjacji pn. **Rękawice chirurgiczne bezpudrowe sterylne do zabiegów operacyjnych** ogłoszonego w dniu **16.06.2025** r. w **BZP**, nr ogłoszenia **2025/BZP 00279638** oraz

zamieszczonego na stronie internetowej Szpitala – <https://zamowienia.szpitalciechanow.com.pl>

Specjalistyczny Szpital Wojewódzki w Ciechanowie udziela odpowiedzi na przesłane przez Wykonawców zapytania, dotyczące treści swz:

Lp	Pytanie	Odpowiedź
1.	Do umowy: Zwracamy się z prośbą o umieszczenie w umowie zapisu dotyczącego minimum logistycznego tj. Zamawiający będzie składał zamówienie według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być niższa niż 500 zł netto” ?	Zamawiający nie zmienia zapisów w projekcie umowy
2.	Pakiet 1, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe ortopedyczne sterylne, bezpudrowe, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane, kolor brązowy, kształt anatomiczny, warstwie antypoślizgowa na całej powierzchni zewnętrznej rękawicy. Grubość ścianki na palcu $0,33 \pm 0,01$ mm, na dłoni $0,27 \pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,22 \pm 0,01$ mm, długość min 278 mm, AQL: 0,65, poziom protein lateksowych poniżej $25 \mu\text{g/g}$, średnia siła zrywu przed starzeniem min 29 N, po starzeniu min 27 N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, metakrylanu metylu wg EN 374-3 - poziom 2, cytostatyków zgodnie z EN 374-3 (min 5 na min. 3 poziomie odporności). Odporne na działanie leków cytostatycznych, min. 10 substancji powyżej 4h, zgodnie z ASTM D6978, potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7 oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne folia. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiar 6.0-9.0?	Zgodnie z SWZ
3.	Pakiet 2, pozycja 1 Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy Zamawiający na ma myśli 12.000 op. a'40 par (480.000 par)?	Zamawiający oczekuje wyceny 12 000 par w opakowaniach zbiorczych (aktualizacja załącznika nr 2 z dnia 23.06.2025 r.)
4.	Pakiet 2, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, gładkie z warstwą antypoślizgową, pokryte od wewnątrz warstwą polimeru ułatwiającego zakładanie, mankiet rolowany zapobiegający się zsuwaniu, kolor naturalnego lateksu, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczny kształt dłoni, profilowane z przeciwnym kciukiem na dłoń lewą i prawą, dzięki lepszemu dopasowaniu redukcja obciążenia dłoni, grubość na palcu $0,20 \pm 0,02$, na dłoni $0,18 \pm 0,02$, mankiecie $0,16 \pm 0,02$, długość min 285 mm. Optymalne do procedur	Zgodnie z SWZ

	podwójnego rękawiczowania. O obniżonym poziomie protein białek lateksu $\leq 10 \mu\text{g/g}$, siła zrywu (mediana) przed starzeniem min. 18N (badania wg EN 455 z jednostki niezależnej). AQL: 0,65. Zgodność z EN 455-1, EN 455-2:2024 oraz EN 455-3:2023 (biokompatybilność i zawartość substancji chemicznych), EN 455-4. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7, oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na działanie leków cytostatycznych, min.10 substancji powyżej 4h, zgodnie z ASTM D6978, potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Odporność chemiczna zgodnie z EN 16523, EN ISO 374-1, 2,4,5. Skuteczna ochrona biologiczna przed patogenami krwiopochodnymi - spełnianie wymagań ASTM F1671 oraz osiąganie najwyższej klasy odporności (klasa 6) zgodnie z ISO 16604, potwierdzone raportem z badania w jednostce niezależnej. Dostępne w rozmiarach 5.5-9.0?	
5.	Pakiet 2, pozycja 1 Czy Zamawiający na ma myśli 140.000 par rękawic (wskazano jako jednostkę miary szt.)?	Zamawiający potwierdza, że oczekuje wyceny 140 000 par rękawiczek. (aktualizacja załącznika nr 2 z dnia 23.06.2025 r.)
6.	Pakiet 3, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, neoprenowe, bezpudrowe, gładkie z warstwą antypoślizgową, pokryte od wewnątrz warstwą polimeru ułatwiającego zakładanie na dłonie mokre i suche, mankiet rolowany zapobiegający się zsuwaniu, kolor beżowy, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczny kształt dłoni, profilowane z przeciwnym kciukiem na dłoń lewą i prawą, dzięki lepszemu dopasowaniu redukcja obciążenia dłoni, grubość na palcu $0,20 \pm 0,02$, na dłoni $0,18 \pm 0,02$, mankiecie $0,16 \pm 0,02$, długość min 290 mm. Optymalne do procedur podwójnego rękawiczowania. Siła zrywu (mediana) przed starzeniem min. 13N. AQL: 0,65. Zgodność z EN 455-1, EN 455-2:2024 oraz EN 455-3:2023 (biokompatybilność i zawartość substancji chemicznych), EN 455-4. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7, oraz środek ochrony indywidualnej kat. III typ A. Odporne na działanie leków cytostatycznych, min.10 substancji powyżej 4h oraz Carmustine 3.3mg/ml i Thiotepa 10.0mg/ml powyżej 30min, zgodnie z ASTM D6978, potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Odporność chemiczna zgodnie z EN 16523, EN ISO 374-1, 2,4,5. Skuteczna ochrona biologiczna przed patogenami krwiopochodnymi - spełnianie wymagań ASTM F1671 oraz osiąganie najwyższej klasy odporności (klasa 6) zgodnie z ISO 16604, potwierdzone raportem z badania w jednostce niezależnej. 5 lat ważności od daty produkcji. Dostępne w rozmiarach 5.5-9.0?	Zgodnie z SWZ
7.	Pakiet 3, pozycja 1 Czy Zamawiający na ma myśli 1500 par rękawic (wskazano jako jednostkę miary szt.)?	Zamawiający potwierdza, że oczekuje wyceny 1500 par rękawiczek. (aktualizacja załącznika nr 2 z dnia 23.06.2025 r.)
8.	Pakiet 2-3, pozycja 1 Jeśli Zamawiający ma na myśli ilość sztuk rękawic – czy dopuści wycenę za parę z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanych ilości?	Zamawiający oczekuje wyceny za ilość par w każdym pakiecie
9.	Pakiet 1 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic: rękawice chirurgiczne ortopedyczne, lateksowe w kolorze brązowym (eliminujący refleks świetlny w polu operacyjnym), bezpudrowe. Jałowe, sterylizowane radiacyjnie (promieniami Gamma). Kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami. Mankiet rolowany z niechlorowaną opaską samoprzylepną. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na palcach i we wnętrzu dłoni. Powierzchnia wewnętrzna ułatwiająca zakładanie rękawic zarówno na suchą jak i moką dłoń (zawierająca powłokę hydrofobową z hydrofilową substancją aktywowaną w zależności od środowiska).	Zgodnie z SWZ

	Długość min. 301 mm. Grubość na palcu 0.33 ± 0.03 mm, na dłoni 0.31 ± 0.03 mm, na mankiecie 0.25 ± 0.03 mm. Potwierdzony przez niezależne laboratorium niski poziom protein lateksu max. 10 µg/g. Poziom AQL 0.65. Typowa wartość siły zrywu przed starzeniem min. 27N i po starzeniu min. 21N. Wyrób medyczny klasy IIa zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2017/745 oraz środek ochrony indywidualnej kat. III typ B zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Rękawice zgodne z EN 455 (1-4), EN ISO 21420, EN 388, EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4, EN ISO 374-5. Rękawice odporne na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 lub ASTM F1671. Potwierdzony przez producenta brak przebicia rękawicy dla min. 27 cytostatyków przez min 240 min. zgodnie z ASTM D6978. Pakowane parami w szczelne opakowania foliowe odporne na wilgoć. Opakowanie zbiorcze po 50 par. Okres trwałości 3 lata. Rozmiar od 6.0 do 9.0.	
10.	Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic pakowanych a'50 par z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań.	Zamawiający wyraża zgodę na przedstawioną propozycję
11.	Pakiet 2 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic: rękawice chirurgiczne, lateksowe w kolorze naturalnym, bezpudrowe. Jałowe, sterylizowane radiacyjnie (promieniami Gamma). Kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami. Mankiet o rolowanym zakończeniu z niechlorowaną opaską samoprzylepną. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na palcach i we wnętrzu dłoni. Powierzchnia wewnętrzna ułatwiająca zakładanie rękawic zarówno na suchą jak i moką dłoń (zawierająca powłokę hydrofobową z hydrofilową substancją aktywowaną w zależności od środowiska). Długość min. 302 mm. Grubość na palcu 0.25 ± 0.03 mm, na dłoni 0.21 ± 0.02 mm, na mankiecie 0.17 ± 0.02 mm. Potwierdzony przez niezależne laboratorium niski poziom protein lateksu poniżej 20 µg/g. Poziom AQL 0.65. Typowa wartość siły zrywu przed starzeniem min. 17N i po starzeniu min. 16N. Wyrób medyczny klasy IIa zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2017/745 oraz środek ochrony indywidualnej kat. III typ B zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Rękawice zgodne z EN 455 (1-4), EN ISO 21420, EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4, EN ISO 374-5. Rękawice odporne na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 lub ASTM F1671. Potwierdzony przez producenta brak przebicia rękawicy dla min. 27 cytostatyków przez min. 240 min. zgodnie z ASTM D6978. Pakowane parami w szczelne opakowanie foliowe odporne na wilgoć. Opakowanie zbiorcze po 50 par. Okres trwałości 3 lata. Rozmiar od 5.5 do 9.0.	Zgodnie z SWZ
12.	Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy ilość 140 000 szt. = 140 000 par czy 140 000 szt. = 70 000 par.	Zamawiający oczekuje wyceny za ilość par w każdym pakiecie. W tym przypadku będzie to 140 000 par. (aktualizacja załącznika nr 2 z dnia 23.06.2025 r.)
13.	Pakiet 3 1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic: rękawice chirurgiczne, neoprenowe w kolorze naturalnym, bezpudrowe. Wolne od lateksu i katalizatorów chemicznych, zapobiegające alergiom na lateks (typ I) i substancje chemiczne (typ IV). Jałowe, sterylizowane radiacyjnie (promieniami Gamma). Kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami. Mankiet o rolowanym zakończeniu z niechlorowaną opaską samoprzylepną. Powierzchnia zewnętrzna gładka z wykończeniem z mikroteksturą. Powierzchnia wewnętrzna ułatwiająca zakładanie rękawic zarówno na suchą jak i moką dłoń (zawierająca powłokę hydrofobową z hydrofilową substancją aktywowaną w zależności od środowiska). Długość min. 301 mm. Grubość na palcu 0.14 ± 0.03 mm, na dłoni 0.13 ± 0.03 mm, na mankiecie 0.14 ± 0.03 mm. Poziom AQL 0.65. Typowa wartość siły zrywu przed starzeniem min. 11N i po starzeniu min. 12N. Wyrób medyczny klasy IIa zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2017/745 oraz środek ochrony indywidualnej kat. III typ B zgodnie z Rozporządzeniem	Zgodnie z SWZ

	(UE) 2016/425. Rękawice zgodne z EN 455 (1-4), EN ISO 21420, EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4, EN ISO 374-5. Rękawice odporne na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 lub ASTM F1671. Rękawice chroniące przed skażeniem radioaktywnym zgodnie z normą EN 421. Potwierdzony przez producenta brak przebicia rękawicy dla min. 27 cytostatyków przez min. 240 min. oraz Karmustyny do 30 min. zgodnie z ASTM D6978. Pakowane parami w szczelne opakowania foliowe odporne na wilgoć. Opakowanie zbiorcze po 50 par. Okres trwałości 3 lata. Rozmiar od 5.5 do 9.0.	
14.	Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy ilość 1 500 szt. = 1 500 par czy 1 500 szt. = 750 par.	Zamawiający oczekuje wyceny za ilość par w każdym pakiecie. W tym przypadku będzie to 1 500 par. (aktualizacja załącznika nr 2 z dnia 23.06.2025 r.)
15.	Prosimy o usunięcie z formularza cenowego, po modyfikacji, ilości par rękawic w opakowaniu, w zakresie Pakietów 2 i 3. Określiłiście Państwo, że op. powinno zawiera 40 par. Podobnie w wykazie próbek. Pragniemy zaoferować rękawiczki w op. a 50 par – dotyczy Pakietów 2 i 3.	Zamawiający wyraża zgodę na przedstawioną propozycję. W dniu 23.06.2025 r. opublikowano zaktualizowany formularz cenowy (załącznik nr 2 do SWZ oraz wykaz próbek)
16.	Wykaz próbek: Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie rozmiarów wymaganych próbek – w wykazie próbek wskazano rozm. M i L, podczas gdy rękawice chirurgiczne są oznaczane cyfrowo. Czy Zamawiający ma na myśli rozm. 7,5 (jako odpowiednik rozm. M) oraz 8,5 (jako odpowiednik rozm. L)?	Zamawiający zaktualizował wykaz próbek (aktualizacja z dnia 23.06.2025 r.). Wymagamy po 1 opakowaniu z dwóch rozmiarów z zakresu OPZ
17.	Wykaz próbek: Czy Zamawiający dopuści złożenie próbek w opakowaniu a'50 par - pakietu 2 oraz 3?	Zamawiający wyraża zgodę na przedstawioną propozycję
18.	Pakiet 1 Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe, sterylne, do zabiegów ortopedycznych o grubszych ściankach, obustronnie pokryte polimerem, jednorazowego użytku, elastyczne, odporne na rozciąganie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, wysoka odporność na uszkodzenia, o stonowanej barwie nie powodującej zjawiska odbłasku i refleksu, teksturowane palce i wnętrze dłoni. Mankiet zakończony rolowanym brzegiem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy z taśmą adhezyjną. Kształt anatomiczny zróżnicowane na prawą i lewą dłoń. Składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie. Poziom protein <30µg/g. Poziom szczelności: AQL 0,65. Długość typowa rękawicy: min. 300mm, o typowej grubości na palcu: 0,33±0,03mm, na dłoni 0,31±0,03mm, mankiecie: 0,25±0,03mm. Siła zrywania przed starzeniem: powyżej 22,0N. Oznakowanie: wyrób medyczny Klasa IIa oraz kategoria III typ B. Zgodne z normami: EN 455 (1-2-3-4); EN 556; EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 21420:2003+A1:2009; EN 16523; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016; ISO 13485; ISO 9001. Oznakowane znakiem CE. Przebadane na: przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671; przenikanie wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z normą EN 374-5; przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374/EN 16523-1; cement kostny zgodnie z normą ASTM F 739-12. Pakowane parami w opakowania a 50 par, opakowanie wewnętrzne papierowe zewnętrzne typu folia/folia. Dostępne w rozmiarach 6,0–9,0 (co pół).	Zgodnie z SWZ
19.	Pakiet 2 Rękawice chirurgiczne jałowe, sterylne bezpudrowe, lateksowe, kształt anatomiczny, zróżnicowane na prawą i lewą dłoń, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 5,5-9,0 co pół, powierzchnia zewnętrzna gładka z wykończeniem mikroteksturą, polimeryzowane wewnątrz, typowa długość rękawicy 290 mm, grubość na palcu 0,22 + -0,03 mm, na dłoni	Zgodnie z SWZ

	0,18+-0,03 mm oraz na mankiecie 0,15+-0,02 mm, AQL 0,65, o sile zrywania przed starzeniem min. 17N, zgodne z normą EN 455-1.2.3,4 i EN ISO 374-1:2016/Typ B; Rękawice przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM-F1671/EN 374-5:2016, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 i cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978, z obniżoną zawartością protein $\leq 10\mu\text{g/g}$, pakowane parami w opakowania folia-folia, gwarancja jakości min. 3 lata. Sterylizowane radiacyjnie, w 100% testowane elektronicznie. Fabryczne oznakowanie jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kategorii III typ B – piktogram na opakowaniu jednostkowym. Pełna informacja o produkcie na opakowaniu w postaci piktogramów lub opisu – zgodnie z normą EN 455-3: 2023. Na opakowaniu informacja w jęz. polskim, znak CE, kraj pochodzenia, stosowane piktogramy, Data ważności min 3 lat od daty produkcji.	
20.	Pakiet 3 Rękawice chirurgiczne Neoprenowe, bezpudrowe, obustronnie polimeryzowane o anatomicznym kształcie, mankiet prosty z opaską adhezyjną zapobiegającą zsuwaniu się, kolor zielony, gładka z wykończeniem mikroteksturą, sterylizowane radiacyjnie, w 100% testowane elektronicznie, AQL 0,65, o grubości rękawicy na palcu 0,19+-,02mm, na dłoni 0,18+-0,02mm i długości typowej całkowitej min. 300 mm, siła zrywania po starzeniu min. 19N, zgodne z normą EN 455-1.2.3,4 i EN ISO 374-1:2016/Typ B; rękawice przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM-F1671/EN 374-5:2016, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 i cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978, odporne na rozerwanie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane. Pełna informacja o produkcie na opakowaniu w postaci piktogramów lub opisu – zgodnie z normą EN 455-3: 2023. Na opakowaniu informacja w jęz. polskim, znak CE, kraj pochodzenia, stosowane piktogramy, Data ważności min 3 lat od daty produkcji. Pakowane w opakowania folia-folia, składane na pół. Fabryczne oznakowanie jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kategorii III typ B. dostępne w rozmiarach: 9; 8,5; 8; 7,5; 7; 6,5; 6; 5,5.	Zgodnie z SWZ
21.	Pakiet 1, poz. 1 Rękawice sterylne ortopedyczne Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic chirurgicznych w opakowaniach a'50 par.	Zamawiający wyraża zgodę na przedstawioną propozycję
	Pakiet 1, poz. 1 Rękawice sterylne ortopedyczne Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu „cement kostny zgodnie z normą ASTM F 739-12” Aktualnie laboratoria akredytowane nie podejmują się wykonywania badań na metakrylanu metylu, ze względu na ryzyko jakie stwarza to dla personelu laboratoryjnego. Funkcjonujące na rynku badania metakrylanu metylu są przestarzałe co sprawia, że nie odzwierciedlają aktualnej jakości produktów a ich wyniki nie są miarodajne. W zamian za to prosimy o dopuszczenie rękawic przebadanych na min. 10 substancji chemicznych zgodnie z normą EN ISO 374-1 i EN 16523-1, w tym 7 substancji osiąga maksymalny 6 poziom ochrony.	Zamawiający nie akceptuje przedstawionej propozycji
22.	Pakiet 1, poz. 1 Rękawice sterylne ortopedyczne Zamawiający określił jednostkę miary jako opakowanie. Oferowana wielkość opakowania określona została na 40 par. W związku z powyższym zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie czy wymaga 12 000 par rękawic czy 12 000 opakowań po 40 par.	Zamawiający oczekuje wyceny za ilość par w każdym pakiecie (aktualizacja załącznika nr 2 z dnia 23.06.2025 r.)
23.	Pakiet 2, poz. 1 Rękawice chirurgiczne Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o grubości na dłoni 0,19mm oraz na mankiecie 0,15mm o poziomie protein $<13\mu\text{g/g}$, o okresie ważności 3 lata	Zgodnie z SWZ
24.	Pakiet 2, poz. 1 Rękawice chirurgiczne	Zgodnie z SWZ

	Zwracamy się o dopuszczenie rękawic o długości minimum 280 mm, grubość na palcu 0,19-0,20 mm, na dłoni 0,18- 0,19 mm oraz na mankiecie 0,14-0,15 mm, o sile zrywania przed starzeniem min. 13N.	
25.	Pakiet 2, poz. 1 Rękawice chirurgiczne Zwracamy się o dopuszczenie rękawic sterylizowanych tlenkiem etylenu, w opakowaniu papier – folia.	Zgodnie z SWZ
26.	Pakiet 2, poz. 1 Rękawice sterylne Zamawiający określił jednostkę miary jako sztuka. W opisie przedmiotu zamówienia opisane są rękawice pakowane parami. W związku z powyższym zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie czy wymaga 140 000 sztuk rękawic (czyli 70 000 par) czy 140 000 par rękawic.	Zamawiający oczekuje wyceny za ilość par w każdym pakiecie. (aktualizacja załącznika nr 2 z dnia 23.06.2025 r.)
27.	Pakiet 3, poz. 1 Rękawice chirurgiczne Zwracamy się o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu 0,19mm, dłoni 0,17mm, sile zrywu 11N. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.	Zgodnie z SWZ
28.	Pakiet 3, poz. 1 Rękawice sterylne Zamawiający określił jednostkę miary jako sztuka. W opisie przedmiotu zamówienia opisane są rękawice pakowane parami. W związku z powyższym zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie czy wymaga 1 500 sztuk rękawic (czyli 750 par) czy 1 500 par rękawic.	Zamawiający oczekuje wyceny za ilość par w każdym pakiecie. (aktualizacja załącznika nr 2 z dnia 23.06.2025 r.)
29.	Do oceny jakościowej zamawiający wymaga 1 najmniejszego opakowania handlowego rękawic – czy zamawiający rozumie przez to 1 parę czy 1 opakowanie a'50 par?	Zamawiający do oceny jakościowej wymaga 1 najmniejszego opakowania handlowego, tj. najmniejszego opakowania zbiorczego.

Paulina Witkowska
Referent
Sekcja ds. zamówień publicznych

Wiesław Babiżewski
kierownik
ds. zamówień publicznych